95-115385/15 B03 (B02 YAMANOUCHI PHARM CO LTD B03 (B02) YAMA 93.09.02 *WO 9506635-A1 94.04.15 94JP-077575(+93JP-218620) (95.03.09) C07D 207/14, A61K 31/40, 31/435, C07D 211/34, 211/46, 211/58, 405/06, 451/06, 453/02, 409/06, 401/06, 211/54, 211/42, 211/22, A61K 31/445

New carbamate derivs. e.g. 1-benzyl-4-piperidyl-N-benzhydryl carbamate - are selective muscarinic M 3 receptor antagonists for

treating, e.g., digestive disorders (Ipm)
C95-052604 N(AM AU BB BG BR BY CA CN CZ EE FI GE HU IP KE KGKR KZLK LR LT LV MD MG MN MW NO NZPL PT

RORUSD SISK TITT UA US UZ VN) R(AT BECH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL OA PT SE Addul. Data:

TAKEUCHI M, NAITO R, MORIHIRA K, HAYAKAWA M, IKEDA K, ISOMURA Y, TOMIOKA K 94.08.31 94WO-JP01436

Carbamate derivs. of formula (I) and their salts, hydrates and solvates

R = aryl opt. substd. by 1 - 5 D; R^1 = cycloalkyl or aryl opt. substd. by 1 - 5 D; R^2 = H, OH, lower alkyl, lower alkoxy or aryl;

 $R^3 = H$ or lower alkyl;

B(6-H, 7-H, 14-E10) .3

A = a gp. of formula (a) - (c);

$$(CH_2)_n$$

$$(CH_2)_n$$

$$(CH_2)_n$$

$$(CH_2)_n$$

$$(CH_2)_n$$

$$(DH_2)_n$$

WO 9506635-A-

(c) 1995 Derwent Information Ltd

X = O or S;

 $X = O_1 S_1$, $X = O_2 S_2$, $X = O_1 S_2$, $X = O_1 S_2$, $X = O_2 S_2$, $Y = O_2 S_2$, Y =

 R^4 = H, lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl or BR⁷; R^5 = lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl or BR⁷;

R6 = lower alkyl, lower alkenyl or lower alkynyl;

R7 = cycloalkyl, lower alkoxy (opt. substd. by OH), benzhydryl, opt. substd. aryl, heterocyclyl contg. 1 or 2 heteroatoms and opt.

substd. and opt. benzo-fused;

 $R^6 = H$ or lower alkyl; or $R^3 + R^6 = lower$ alkylene;

B = a bond, lower alkylene, lower alkenylene or lower alkynylene;

m, n = 1 - 4; and m+n=3-51 = 1 - 3; and 1 + m = 3 - 5; q, p = 0 or 1; r, s, t = 0 - 3; and

r + s + t = 2 or 3;

D = halo, lower alkyl or lower alkoxy.

(I) are muscarinic M3 receptor antagonists useful for the treatment and prophylaxis of digestive tract disorders such as irritable bowel syndrome, spastic colon, and diverticulitis, respiratory disorders such as chronic obstructive pulmonary disease, chronic bronchitis, asthma, and rhinitis and urinary disorders, such as neurogenic bladder, spastic bladder, chronic cystitis and neurogenic pollakiuria.

Dosage is 0.05 - 100 mg/day p.o. or 0.001 - 10 mg/day i.v. in 1 or

more divided doses.

ADYANTAGE

(I) have high affinity and are selective towards M3 receptors.

WO 9506635-A+/1

© 1995 Derwent Information Ltd

95-115385/15

PREPARATION

Y' - a gp. Y excluding CH2.

(b)

Diphenylphosphonic acid amide (35.8 g) in DMP (50 ml) was added dropwise under ice cooling to diphenylacetic acid (25.0 g) and NEts (13.3 g) in DMF (200 ml), the mixt, was stirred at the same

temp. for 15 mins, then at room temp, for 17 hrs.. The mixt, was poured into ice water and extracted with EtOAc and toluene, washed (NaHCO₃) and dried (MgSO₄). The mixt, was reduced to 100 ml under reduced pressure, toluene (500 ml) was added, the mixt, reduced to 200 ml and toluene (200 ml) was added.

The prod. was refluxed for 3 hrs., and 1-benzyl-4-piperidinol (25.1 g) was added at 70 °C, then refluxed for 14 hrs. The mixt. was worked up including silica gel chromatography (CHCls/MeOH = 97/3) to give 40.6 g of 1-benzyl-4-piperidyl N-benzhydryl carbamate (la), m. pt. 157 - 158 °C (EtOH).

(la) had the following K1 values (nM); M1 receptors (8.8), M2 receptors 180 and M_3 receptors 8.5, $M_2/M_3 = 21$. cf. 0.62, 0.98 and 0.39 and 2.5, resp. for atropine.(LP)

(140pp031DwgNo.0/0)

SR:EP506903 GB2249093 JP05504578 WO9206958 WO9316048

WO 9506635-A/2

際 事 務

78421-PLT

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 6

C07D 207/14, 211/34, 211/42, 211/46, 211/54, 211/58, 211/22, 401/06, 405/06, 409/06, 451/06, 453/02, A61K 31/40, 31/435, 31/445 (11) 国際公開番号

(43)国際公開日

A1

JΡ

JΡ

1995年3月9日 (09.03.95)

(21) 国際出願番号

PCT/JP94/01436 (22) 国際出顧日 1994年8月31日(31.08.94)

(30) 優先権データ

特顯平 5/218620 **特顯平6/77575**

1993年9月2日(02.09.93)

1994年4月15日(15.04.94)

Ibaraki, (JP) 富岡健一(TOMIOKA, Kenichi)[JP/JP]

殴村八州男(ISOMURA, Yasuo)[JP/JP]

〒363 埼玉県桶川市坂田1214-76 Saitama,(JP)

(74) 代理人

弁理士 長井省三,外(NAGAI, Shozo et al.) 〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号

〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町薬師台三丁目4番8号

山之内製薬株式会社 特許情報部内 Tokyo,(JP)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 山之内製薬株式会社

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

竹内 妺(TAKEUCHI, Makoto)[JP/JP]

〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町松前台七丁目9番14号

Ibaraki, (JP)

内藤 良(NAITO, Ryo)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9-230 Ibaraki, (JP)

森平浩一郎(MORIHIRA, Koichiro)[JP/JP]

〒145 東京都大田区北千東一丁目22番5-302 Tokyo,(JP)

早川昌彦(HAYAKAWA,Masahiko)〔JP/JP〕

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9-424 Ibaraki,(JP)

池田 賢(IKEDA, Ken)[JP/JP]

〒270-11 千葉県我孫子市つくし野一丁目2番25-106

Chiba, (JP)

(81) 指定国

AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, JP, KE, KG, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SI, SK, TJ,

TT, UA, US, UZ, VN, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE),

OAPI特許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML,

MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国祭調査報告書

(54) Title: CARBAMATE DERIVATIVE AND MEDICINE CONTAINING THE SAME

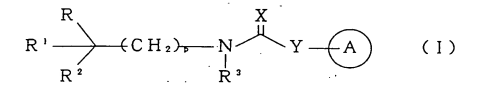
(54) 発明の名称 カルバメート誘導体及びその医薬

(57) Abstract

A carbamate derivative represented by general formula (I), a salt thereof, a hydrate thereof, or a solvate thereof. It has a muscarine M3 receptor antagonism and is useful for preventing or treating digestive, respiratory or

(57) 要約

一般式(I)で示されるカルバメート誘導体、その塩、その水和物 又はその溶媒和物



ムスカリンM。受容体拮抗作用を有し、消化器疾患、呼吸器疾患あるいは泌尿器疾患の予防、治療剤として有用である。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AATUBEFGJRYAFGHIMNZE	アオオバベブブベガベカ中コスコカ中チドルールルルルドギガンジルダアゴストルー フー・ー コアリラス・ア シ リ ジン サイン・ー コー・ー コー・ー コー・ー コー・ー コー・ー コー・ー コー・ー コ	KESIRABENRUETPEGPRZ DEEFFGGGGGHII-KKKKK	スファガイグンフガイグンススファガイグンススステンシンススステンシンスステンテンテンテンテンナリンガー	LLLLMMMLNRWXELO MMMMMNNN	リルラモモママモモマメニオノニアンイ バス ルタイコーダキジランカー アブア カー ニック・アブア カー ニック・アブア カー ニック・アブア カー ニック・アブア カー アイコーダニ・アブ アージー・アブ アージー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー	ルーマニア ロシア連邦 スーダン
			•			

カルバメート誘導体及びその医薬

技術分野

本発明は、医薬、殊にムスカリン受容体拮抗作用を有するカルバメート誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物並びに該化合物を含有する医薬組成物に関する。

背景技術

従来、ムスカリン受容体につき研究がなされており、ムスカリン 受容体拮抗作用を有する化合物は、気管支拡張、胃腸運動抑制、酸 分泌抑制、口渇、散瞳、膀胱収縮抑制、発汗減少及び頻脈等を引き 起こすことが知られている。このムスカリン受容体には、少なくと も3種のサプタイプが存在することが知られている。主にM、受容 体は脳等に、M。受容体は心臓等に、またM。受容体は、平滑筋や 腺組織に存在する。

ムスカリン受容体に親和性を有する化合物は、現在まで多数知られている。中でも、アトロピン(メルクインデックス、11版、138頁)は、ムスカリン受容体に強い親和性を有し、その作用を遮断することから、主に鎮痙剤として用いられる。しかし、アトロピンは、ムスカリン受容体のサブタイプであるM1、M2、M3のすべてにほぼ同様に親和性を有し、非選択的に拮抗するので(生体の化学、42(5)、381(1991))、目的とする作用以外のムスカリン受容体拮抗作用に起因すると考えられる、心悸亢進、口渇、悪心、散瞳などの副作用を有することが知られている。中でも、M2 受容体に起因する心臓に関わる副作用の改善が望まれていた。

近年、ムスカリン受容体に選択的に拮抗する化合物が検討されている。例えば、英国特許出願公開第2,249,093号明細書には、下記一般式を有するN置換ピペリジン-4-オール エステル誘導体が記載されている。

$$\frac{R_{1}}{R_{2}}$$
 > CHCOO $\frac{R_{3}}{N-C-R_{5}}$

(式中R, 乃至R, の各定義は、上記公報参照)

しかしながら、上記化合物のムスカリンM。受容体に対する選択性は未だ十分とは言えず、また、構造的な特徴として、基本骨格にエステル結合を有している点で、本発明化合物とは、明瞭に異なるものである。

一方、特開平4-95071号公報には、下記一般式を有する化 合物が記載されている。

$$R'$$
 $N - C - X - N - R$

(式中、R, R¹, R², X及びYは上記公報参照)

これらの化合物は、抗健忘作用を有する化合物として開示されており、ムスカリン受容体に関する作用についての記載はなく、本発明化合物とは薬理作用において明確に異なるものである。

また、国際公開第93/16048号パンフレット(1993)には下記一般式で示される置換酢酸アミド化合物が記載されている。

$$R^{2} - C \xrightarrow{R^{1}} (A^{1}) \xrightarrow{n} CONH \xrightarrow{(A^{2})_{n}} R^{4}$$

(式中、R¹, R², R³, R⁴, A¹, A², m, 及びnは上 記公報参照)

しかしながら、本発明化合物は、これらの置換酢酸アミド化合物と比較しても、後記の通り、ムスカリンM。受容体に優れた親和性を有する化合物である。

発明の開示

本発明者等は、ムスカリンM。受容体に対して選択的な拮抗作用を有する化合物について鋭意検討した結果、下記一般式(I)を有する新規カルバメート誘導体を創製し、本発明を完成した。

即ち、本発明は、下記一般式(I)を有するカルバメート誘導体、その塩、その水和物、溶媒和物並びに該化合物を有効成分とするムスカリンM。受容体拮抗剤に関する。

$$\begin{array}{c|c}
R & X \\
\hline
R & X \\
\hline
R & X \\
\hline
Y & A
\end{array}$$
(1)

(式中の記号は以下の意味を有する。

R: 置換されていてもよいアリール基(該置換基は、下記D群により選択される1乃至5個の置換基である。)

R¹:シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基 (該置換基は、下記D群により選択される1乃至5個の置

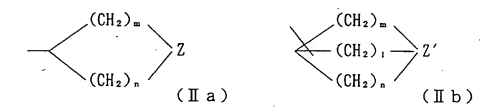
換基である。)

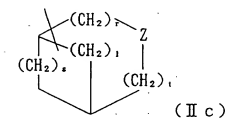
R²:水素原子、水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、

シクロアルキル基又はアリール基

R³:水素原子又は低級アルキル基

A環:下記一般式(Ⅱa), (Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基、





X:酸素原子又は硫黄原子

Y:酸素原子、硫黄原子、式-NR®-で示される基、メチレ

ン基又は式-〇-CH₂-で示される基

Z':式 \rightarrow N(O)。又は式 \rightarrow N $^+$ R 6 ・Q $^-$ で示される基

Q-: 陰イオン

R⁴:水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アル

キニル基、又は式-B-R7で示される基

R⁵:低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、

又は式-B-R¹で示される基

R⁶: 低級アルキル基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基

R¹:シクロアルキル基、水酸基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、ベンズヒドリル基、置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基

R*:水素原子、低級アルキル基又はR*と一体となり炭素数2 乃至4個のアルキレン基

B : 単結合、低級アルキレン基、低級アルケニレン基、又は低級アルキニレン基

m, n:同一又は異なって1乃至4の整数(但し、m+nは3乃 至5の整数を意味する。)

ℓ : 1 乃至 3 の整数(但し、m+ℓは3 乃至 5 の整数を意味する)

p : 0又は1

q:0又は1

r, s, t:同一又は異なって0乃至3の整数(但し、r+s+ tは2又は3を意味する。)

D群:ハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基(以下同様)

本発明化合物において好ましい化合物としては、上記一般式 (I) においてYが酸素原子であるカルバメート誘導体又はその塩;

Rがフェニル基であり、R¹がシクロアルキル基又は、置換されていてもよいフェニル基であり、R²が水素原子、低級アルキル基又はフェニル基であり、pが0であるカルバメート誘導体又はその

塩:

A環が一般式(Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基であるカルバメート誘導体又はその塩:

A環が一般式(Ⅱa)又は(Ⅱc)で示される基であり、R⁴又はR⁵が式-B-R⁷で示される基であり、R⁷が置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基であるカルバメート誘導体又はその塩:

A環が、一般式(Ⅱa)で示される基であるカルバメート誘導体 又はその塩;

A環が一般式(Ⅱc)で示される基であるカルバメート誘導体又はその塩;

A環が一般式(Ⅱb)で示される基であり、R¹がシクロアルキル基又はフェニル基であるカルバメート誘導体又はその塩; 等が挙げられる。

また、本発明の他の目的である本発明化合物を含有する医薬組成物においては、上記一般式(I)で示されるカルバメート誘導体又はその塩を有効成分とするムスカリンM。受容体拮抗剤;

殊にムスカリンM。受容体が関与する過敏性腸症候群、痙性大腸炎、及び憩室炎等の消化器疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器疾患、及び神経性頻尿、神経因性膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮、慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患の予防又は治療剤であるムスカリンM。受容体拮抗剤が提供される。この医薬組成物において好ましい医薬組成物としては、

A環が一般式(IIa)で示される基であるムスカリンM。受容体

拮抗剂;

A環が一般式(IIa)で示される基であり、 R^4 又は R^5 が式ー $B-R^7$ で示される基であり、 R^7 が置換されていてもよいアリール基又はベンゼン環と縮合していてもよく若しくは置換されていてもよいへテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基であるムスカリン受容体拮抗剤;

A環が一般式(Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基であるムスカリンM。受容体拮抗剤;

等が挙げられる。

以下に、本発明化合物を更に詳細に説明する。

本発明化合物において、Yは、式-O-、-S-、-NR8-、 $-CH_2-$ 、 $-OCH_2-$ で示される基である。Yが上記で示される基である場合において本発明化合物を例示すると以下の通りである。

$$R \stackrel{|}{\longrightarrow} (C H_2) \stackrel{X}{\longrightarrow} N \stackrel{X}{\longrightarrow} O \stackrel{A}{\longrightarrow} (III a)$$

$$R \stackrel{1}{\longrightarrow} (C H_2)_{p} \stackrel{X}{\longrightarrow} S \stackrel{A}{\longrightarrow} (II b)$$

$$R \stackrel{\uparrow}{\longrightarrow} (C H_2)_{p} \stackrel{X}{\longrightarrow} N \stackrel{\downarrow}{\longrightarrow} N$$

$$R^2 \stackrel{\downarrow}{\longrightarrow} R^3 \stackrel{R}{\longrightarrow} R^8$$
(III c)

$$R \stackrel{\downarrow}{\longrightarrow} (C H_2) \stackrel{\downarrow}{\longrightarrow} N \stackrel{\downarrow}{\longrightarrow} A \qquad (III d)$$

$$R \stackrel{1}{\longrightarrow} (C H_2)_{p} \stackrel{X}{\longrightarrow} O \stackrel{(II e)}{\longrightarrow}$$

本発明化合物($\coprod c$)において、R 8 がR 3 と一体となって炭素数 2 乃至 4 個のアルキレン基である本発明化合物を($\coprod f$)として以下に示す。

$$R^{1} \xrightarrow{R} (C H_{2})_{p} N \xrightarrow{X} N \qquad (III f)$$

(式中、 $R^{\$ \bullet}$ は、 $R^{\$}$ において、 $R^{\$}$ と一体となった炭素数 2 乃至 4 個のアルキレン基を意味する。)

また、pは0又は1であり、pが0の場合は、メチレン基が存在 せず、両側の炭素原子と窒素原子が直結していることを示す。一方、 pが1の場合はメチレン基となる。

A環は、一般式(IIa)、(IIb)又は(IIc)で示されるように、飽和であって、窒素原子を環骨格に含む。また、一般式(IIa)又は(IIb)のA環では、m+n又はm+1が3乃至5の整数であるので、5乃至7員環である。

また、Zが>N $^-$ R $^+$ 又は>N $^+$ (R 5) R 6 ・Q $^-$ で示される基とは、-般式(IIa)又は(IIc)で示されるA環が、オキシド化された(q=1)若しくはされていない(q=0)三級アミンを有する環又は四級アンモニウム塩を有する環であることを意味する。同様に、Z $^\prime$ が>N(O)。又は>N $^+$ -R 6 ・Q $^-$ で示される基とは、-般式(IIb)で示されるA環が、オキシド化された(q=1)若しくはされていない(q=0)三級アミンを有する環又は四級アンモニウム塩を有する環であることを意味する。

A環が、一般式(IIa)で示される場合において、Zが $>N^-R^4$ で示される化合物(IVa)と、 $>N^+$ (R^5) R^6 ・ Q^- で示される化合物(IVb) とを例示する。一般式(IIa) で示されるA環としては、5 乃至 7 負環が挙げられ、具体的にはピロリジン環、ピペリジン環、ヘキサヒドロアゼピン環が挙げられる。

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \xrightarrow{X} (CH_2)_{n} (O)_{q} R^{4}$$

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \xrightarrow{X} (CH_2)_{n} (Va)$$

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \xrightarrow{X} (CH_2)_{n} \uparrow R^{5} Q^{-1}$$

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \xrightarrow{R} (CH_2)_{n} (Va)$$

化合物(IVa)及び(IVb)中、X及びYが酸素原子である化合

物 (VIIa) 及び (VIIb) を以下に示す。

$$R \xrightarrow{R} C C H_{2} \xrightarrow{P} N O C C H_{2} \xrightarrow{n} (O)_{q} R \xrightarrow{n} (CH_{2})_{n} C H_{2} \xrightarrow{n} (VII a)$$

$$\begin{array}{c|c}
R & O & (CH_2)_m \\
R & R^2 & R^3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(CH_2)_m & + R^5 \\
(CH_2)_n & (CH_2)_n
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(VII b)
\end{array}$$

A環が一般式(Π b)又は(Π c)で示される場合は、いずれも A環中に架橋が存在する。一般式(Π b)では、1 個の窒素原子と 1 個の炭素原子とが橋頭となっているが、一般式(Π c)では、2 個の炭素原子が橋頭となっている。A環が一般式(Π b)又は(Π c)で示される場合は、 Π と結合する炭素原子は、環上の炭素原子であればいずれでもよく、即ち、橋頭となる Π を表記されている炭素原子がその結合によりメチン炭素となっているものでもよい。

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \qquad Y \qquad (CH_2)_{1} N \qquad (O)_{q}$$

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \qquad (CH_2)_{n} \qquad (Va)$$

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \qquad (CH_2)_{m} \qquad (Va)$$

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N \qquad (CH_2)_{n} \qquad (Vb)$$

更に、A環が、一般式(IIc)で示される場合において、Zが (O)。 >N-R' で示される化合物(VIa)と、 $>N+(R^5)R^6$ ・ Q^- で示される化合物(VIb)とを例示する。

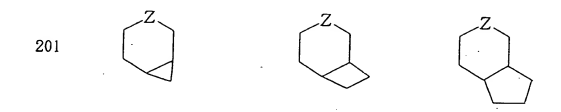
$$R \xrightarrow{R} (CH_2) \xrightarrow{N} R^4$$

$$R^2 \qquad R^3 \qquad (CH_2) \xrightarrow{(CH_2)_1} (CH_2)_1$$

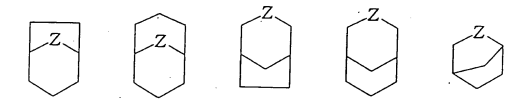
$$(VI a)$$

一般式(Π c)で示されるA環について、r とs とt との和が 3 の場合を以下に例示する。 ℓ が 1 のときを左欄とし、 ℓ が 2 のときを中央欄とし、 ℓ が 3 のときを右欄とした。r とs とt との和が 2 の場合も、同様に例示される。

- 55 11 6 7 17 1837 - 173 6 7 7 6 6								
	• .	l	·					
	1	2	3					
rst 300	$\overline{\mathcal{Z}}$	\overline{z}	$\overline{\mathcal{Z}}$					
030	$\stackrel{Z}{\smile}$	Z	\overline{z}					
210	Z	Z	Z					
120	$\overline{\mathcal{Z}}$	$\bigcup_{i=1}^{Z}$	\mathbb{Z}					
111	$\frac{z}{z}$	Z	$\frac{z}{z}$					



一般式(Ic)で示されるA環としては、以下に示される基が好ましい。



また、「Q¹」で示される四級アンモニウム塩の陰イオンとしては、ハロゲン原子のイオン、トリフレート、トシレート、メシレート等が挙げられ、特に、ハロゲン原子のイオン、即ち、ハロゲン化物イオン(例えば、塩化物イオン、臭化物イオン、ヨウ化物イオン、三ョウ化物イオンを含む。)が好ましいが、これらに限られるものではない。他の陰イオンとして例えば、硝酸イオン、硫酸イオン、リン酸イオン、炭酸イオン等の無機陰イオン、フォルメート(HCOO¹)、アセテート(CH。COO¹)、プロピオネート、オギザレート、マロネート等のカルボキシレート、グルタミン酸等のアミノ酸の陰イオン等が更に挙げられる。前述のハロゲン化物イオンでは、臭化物イオン又はヨウ化物イオンが好ましい。なお、陰イオンは、連常のイオン交換反応により、適宜、好ましい陰イオンに変換できるものである。

本明細書では、「低級アルキル基」とは、炭素数1乃至6個の直鎖状又は分枝状のアルキル基を意味する。低級アルキル基としては、 具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピ

ル基、プチル基、イソプチル基、sec‐ブチル基、tert‐ブ チル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert ーペンチル基、1‐メチルプチル基、2‐メチルプチル基、1,2 ージメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1‐メチル ペンチル基、2‐メチルペンチル基、3‐メチルペンチル基、1, 1‐ジメチルプチル基、1,2‐ジメチルプチル基、2,2‐ジメ チルプチル基、1,3‐ジメチルプチル基、2,3‐ジメチルプチ ル基、3,3‐ジメチルプチル基、1‐エチルプチル基、2‐エチ ルブチル基、1,1,2‐トリメチルプロピル基、1,2,2‐ト リメチルプロピル基、1‐エチルー1‐メチルプロピル基、1‐エ チルー2‐メチルプロピル基等が挙げられる。これらの基のうち、 メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基など の炭素数が1万至4のアルキル基が好ましく、メチル基及びエチル 基がより好ましく、メチル基が更に好ましい。

「低級アルコキシ基」としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、プトキシ基、イソプトキシ基、secープトキシ基、tertープトキシ基、ペンチルオキシ(アミルオキシ)基、イソペンチルオキシ基、tertーペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2ーメチルプトキシ基、1、2ージメチルプロポキシ基、1ーエチルプロポキシ基、ヘキシルオキシ基などが挙げられる。これらの基のうち、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基等の炭素数1乃至4のアルキル基を有する低級アルコキシ基が好ましく、メトキシ基及びエトキシ基が更に好ましい。

「シクロアルキル基」としては、炭素数 3 乃至 8 個のものが挙げられ、具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペン

チル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基 等が挙げられる。これらのうちシクロプロピル基、シクロブチル基、 シクロペンチル基、シクロヘキシル基が好ましく、更に、シクロブ チル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基が好ましい。

「アリール基」としては、好ましくは炭素数 6 乃至 1 4 個のアリール基であり、例えば、フェニル基、トリル基、キシリル基、ビフェニル基、ナフチル基、インデニル基、アントリル基、フェナントリル基であり、更に好ましくはフェニル基、又はナフチル基である。

「低級アルケニル基」は炭素数が2乃至6個の直鎖又は分岐状のアルケニル基であり、具体的にはビニル基、プロペニル基、ブテニル基、メチルプロペニル基、ジメチルビニル基、ペンテニル基、メチルプテニル基、ジメチルプロペニル基、エチルプロペニル基、ヘキセニル基、ジメチルプテニル基、メチルペンテニル基等が挙げられる。プロペニル基及びブテニル基が好ましく、プロペニル基が更に好ましい。

「低級アルキニル基」は、炭素数が2万至6個の直鎖又は分岐状のアルキニル基であり、具体的にはエチニル基、プロピニル基、ブチニル基、メチルプロピニル基、ペンチニル基、メチルブチニル基、ヘキシニル基等が挙げられる。エチニル基及びプロピニル基が好ましく、エチニル基が更に好ましい。

本発明では、R⁴ 及びR⁵ は、式-B-R⁷ で示される基であってもよい。Bとなり得る「低級アルキレン基」としては、炭素数が1乃至6個のアルキレン基が挙げられ、具体的には、メチレン基、エチレン基、メチルメチレン基、トリメチレン基、ジメチルメチレン基、テトラメチレン基、メチルトリメチレン基、エチルエチレン基、ジメチルエチレン基、エチルエチレン基、ジメチルエチレン基、エチルメチルメチレン基、ペンタメチレ

ン基、メチルテトラメチレン基、ジメチルトリメチレン基、トリメ チルエチレン基、ジエチルメチレン基、ヘキサメチレン基、メチル ペンタメチレン基、ジメチルテトラメチレン基等が挙げられる。こ れらの基のうち、メチレン基、エチレン基、メチルメチレン基、ト リメチレン基、ジメチルメチレン基の炭素数が1万至3のアルキレ ン基が好ましく、メチレン基及びエチレン基がより好ましく、メチ レン基が更に好ましい。

「低級アルケニレン基」は炭素数が2乃至6個の直鎖又は分岐状のアルケニレン基であり、具体的にはビニレン基(-CH=CH-)、プロペニレン基(-CH₂CH=CH-)、プテニレン基、メチルプロペニレン基、メチルビニレン基、ペンテニレン基、メチルプテニレン基、ジメチルプロペニレン基、エチルプロペニレン基、ヘキセニレン基、ジメチルブテニレン基、メチルペンテニレン基等が挙げられる。これらの基のうち、ビニレン基、プロペニレン基等の炭素数が2乃至3のアルケニレン基が好ましい。

「低級アルキニレン基」は、炭素数が 2 乃至 6 個の直鎖又は分岐 状のアルキニレン基であり、具体的にはエチニレン基(- C = C -)、 プロピニレン基(- $C H_2$ C = C -)、プチニレン基、メチルプロ ピニレン基、ペンチニレン基、メチルプチニレン基、ヘキシニレン 基等が挙げられる。これらの基のうち、エチニレン基(- C = C -)、 プロピニレン基等の炭素数が 2 乃至 3 のアルキニレン基が好ましい。

R⁷ は、シクロアルキル基、水酸基で置換されてもよい低級アルコキシ基、ベンズヒドリル基、ベンゼン環と縮合してもよく、置換されていてもよいへテロ原子を1乃至2個含有するヘテロ環基、又は、置換されていてもよいアリール基である。ヘテロ環基及びアリール基の置換基の数

は、特に制限がないが、3個以下が好ましい。

「水酸基で置換されてもよい低級アルコキシ基」としては、上記低級アルコキシ基の他に、任意の位置が水酸基で置換された低級アルコキシ基を意味し、例えばヒドロキシメトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、ヒドロキシプロポキシ基、ヒドロキシブトキシ基、ヒドロキシペンチルオキシ基、ヒドロキシヘキシルオキシ基等が挙げられる。

「ヘテロ原子を1乃至2個含有するヘテロ環基」としては、不飽 和又は飽和の単環又は縮合ヘテロ環基を意味する。好ましくは、酸 素原子、硫黄原子或いは窒素原子を1乃至2個含有する単環又は二 環式不飽和ヘテロ環基である。具体的には、フリル基、チエニル基、 ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、イソチアゾリル基、 イソキサゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、 ピラジニル基、インドリル基、インダゾリル基、インドリジニル基、 キノリル基、キナゾリニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、 シンノリニル基、ベンズイミダゾリル基、イミダゾピリジル基、ベ ンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、ナフチリジニル基、 1,2-ベンゾイソキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾ チアゾリル基、オキサゾロピリジル基、イソチアゾロピリジル基、 ベンゾチエニル基等が挙げられる。これらの基のうち、フリル基、 チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピリジル基、ピラジニ ル基、ベンズイミダゾリル基、キノリル基、ジヒドロベンゾフラニ ル基等が好ましい基である。

また、R⁷に示されるヘテロ環基及びアリール基は、1乃至複数 個の置換基で置換されていてもよい。具体的には、ハロゲン原子、 カルボキシル基、ニトロ基、シアノ基、水酸基、トリハロゲノメチ

ル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシル基、メルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低級アルキルスルホニル基、スルフィニル基、低級アルカンスルホンアミド基、加バモイル基、チオカルバモイル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、ピロリジニル基、アミジノ基、ホルミル基、若しくはフェニル基等が挙げられる。低級アルキル基については、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で1乃至複数個置換されていてもよい。

「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、又は ヨウ素原子をいう。2個以上のハロゲン原子が置換する場合は、こ のいずれの原子の組み合わせであってもよい。また、置換基がハロ ゲン原子の場合は、置換基の数は、特に限定されない。

「トリハロゲノメチル基」としては、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基、トリプロモメチル基、トリヨードメチル基、ジクロロプロモメチル基等が挙げられる。これらのうち、トリフルオロメチル基が好ましい。

「低級アルコキシカルボニル基」としては、メトキシカルボニル 基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポ キシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニ ル基、sec‐ブトキシカルボニル基、tert‐ブトキシカルボ ニル基、ペンチルオキシ(アミルオキシ)カルボニル基、イソペン チルオキシカルボニル基、tert‐ペンチルオキシカルボニル基、 ネオペンチルオキシカルボニル基、 2‐メチルブトキシカルボニル 基、1、2-ジメチルプロポキシカルボニル基、1-エチルプロポ キシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基などが挙げられる。

「低級アシル基」としては、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、プチリル基、バレリル基、ピバロイル基等が挙げられ好ましくは、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基等である。

「低級アルキルチオ基」としては、メルカプト基中の水素原子を 上記低級アルキル基で置換された基を意味し、メチルチオ基、エチ ルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、 ペンチルチオ基、ヘキシルチオ基等が挙げられる。

「低級アルキルスルホニル基」としては、メチルスルホニル基、 エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホ ニル基、ブチルスルホニル基、ペンチルスルホニル基、ヘキシルス ルホニル基等が挙げられる。

「低級アルキルスルフィニル基」としては、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基、プチルスルフィニル基、ペンチルスルフィニル基、ヘキシルスルフィニル基等が挙げられる。

「低級アルカンスルホンアミド基」としては、メタンスルホンアミド基、エタンスルホンアミド基、プロパンスルホンアミド基、イソプロパンスルホンアミド基、プタンスルホンアミド基、ペンタンスルホンアミド基、ヘキサンスルホンアミド基等が挙げられる。

「モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基」としては、 カルバモイル基中の水素原子1乃至2個が上記低級アルキル基で置 換されたカルバモイル基を意味し、メチルカルバモイル基、エチル カルバモイル基、プロピルカルバモイル基、ジメチルカルバモイル 基等が挙げられる。 「モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基」としては、アミノ基中の水素原子1乃至2個が上記低級アルキル基で置換されたアミノ基を意味し、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基等が挙げられる。

「低級アシルアミノ基」としては、アミド基中水素原子1乃至2個が上記低級アシル基で置換されたアミド基を意味し、アセタミド基、プロピオンアミド基、ブチリルアミド基、イソブチリルアミド基、バレリルアミド基、ヘキサンアミド基等が挙げられる。

本発明化合物(I)は、場合により1個乃至複数個の不斉炭素原子を有するため、これに基づく(R)体、(S)体等の光学異性体、ラセミ体、ジアステレオマー等が存在する。また、置換基の種類によっては、二重結合を有するので、(Z)体、(E)体等の幾何異性体が存在する。本発明は、これらの異性体の分離されたものあるいは混合物を全て包含する。

本発明化合物(I)には、酸と塩を形成することができるものがある。かかる塩としては塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等との鉱酸や、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、炭酸、ピクリン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン酸等の有機酸との酸付加塩を挙げることができる。さらに、本発明化合物(I)は水和物、エタノール等の溶媒和物や結晶多形の物質として単離される。

(製造法)

本発明化合物(I)は、種々の製造法を適用して製造することができる。以下にその代表的な製造法について説明する。

第1製法

$$R \stackrel{I}{\longrightarrow} (C H_2)_{\overline{P}} \stackrel{X}{\longrightarrow} Y \stackrel{I}{\longleftarrow} A$$

$$(I a)$$

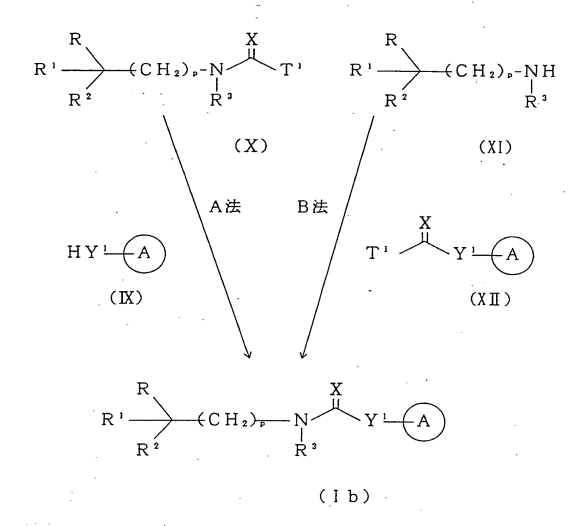
(式中、R、R¹、R²、p、X、Q U A 環は前記の通りである。 Y¹ は前記 Y においてメチレン以外の基を示す。)

本発明化合物(Ia)は、一般式(WI)で示される化合物と一般式(IX)で示される化合物とを反応させることにより得られる。

本反応は、化合物(W)とその反応対応量の化合物(IX)とを不活性溶媒中室温下乃至加熱還流下攪拌することにより行われる。

前記不活性溶媒としては、例えばジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルアセトアミド、テトラクロロエタン、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシメタン、ジメトキシエタン、酢酸エチル、ベンゼン、トルエン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド等や、これらの混合溶媒が挙げられるが、種々の反応条件に応じて適宜選択される。

第2製法



(式中、R、R¹ 、R² 、R³ 、p、X 、A 環及V Y 1 は前記の通りである。T 1 は、脱離基を示し、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、フェノキシ基、イミダゾリル基等を意味する。)

A法:本発明化合物(Ib)は、一般式(X)で示される化合物と一般式(IX)で示される化合物とを反応させることにより得られる。本反応は、化合物(X)とその反応対応量の化合物(IX)とを前記不活性溶媒中氷冷下乃至室温下、場合により加温下攪拌すること

により行われる。

反応を促進させるために、ルイス酸(例えばアルミニウムトリイソプロポキシド等)又は塩基(例えばナトリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、水酸化ナトリウム又は水酸化カリウム等)等を添加するのが好ましい。

B法:本発明化合物(I b)は、一般式(X I)で示される化合物と一般式(X II)で示される化合物とを反応させることにより得られる。

本反応は、前記A法と同様に処理することにより行われる。 第3製法

$$R \stackrel{R}{\longrightarrow} (CH_2)_{F} \stackrel{NH}{\longrightarrow} H + HO - C - CH_2 \stackrel{X}{\longrightarrow} A$$

$$(XI) \qquad (XII)$$

$$\begin{array}{c|c}
R & X \\
R & C H_2 \\
\hline
R^2 & R^3
\end{array}$$
(1 c)

(式中、R、R¹、R²、R³、p、X、及びA環は前記の通りである。)

本発明化合物(Ic)は、一般式(XI)で示される化合物と一般式(XIII)で示される(チオ)カルボン酸又はその反応性誘導体とを反応させることによって製造することができる。

すなわち、本発明化合物の合成法としては、化合物(XⅢ)として遊離酸又はN-ヒドロキシルアミン系活性エステルを用い、縮合 剤の存在下で反応させるカップリング法が適用できる。

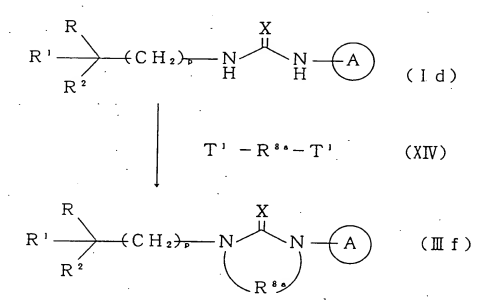
カップリング法の縮合剤としては、N, N' = ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、<math>1, 1' = カルボニルジイミダゾール (CDI)、ジフェニルホスホリルアジド(DPPA)やジエチルホスホリルシアニド等が好適である。

また、4-ニトロフェノール等のフェノール系、N-ヒドロキシスクシンイミド、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール等のN-ヒドロキシルアミン系の化合物と反応させて得られる活性エステル、炭酸モノアルキルエステル、あるいは有機酸と反応させて得られる混合酸無水物や塩化ジフェニルホスホリル、N-メチルモルホリンとを反応させて得られるリン酸系混合酸無水物;酸ヒドラジドと亜硝酸(酸と亜硝酸アルキルなど)を反応させて得られる酸アジド;酸クロライド、酸プロマイドなどの酸ハライド;対称型酸無水物等を適用して製造することもできる。

これらの反応は前記不活性溶媒中、冷却下乃至室温下に行なわれる。

また、適用される方法によっては、N-メチルモルホリン、トリエチルアミン、トリメチルアミン、ピリジン等の塩基の存在下に反応させることが反応を円滑に進行させる上で好ましい場合がある。

第4製法

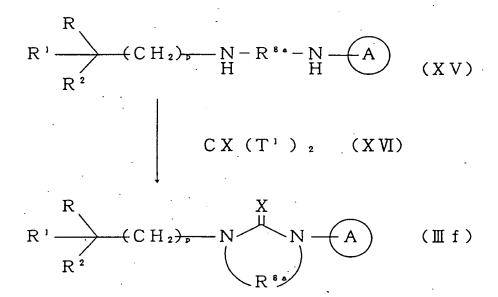


(式中、R、R¹、R²、R $^{\circ}$ 、X、p、A環及びT¹は前記の通りである。)

本発明化合物(Πf)は、一般式(I d)で示される化合物と一般式(X IV)で示される化合物を反応させることにより得られる。

本反応は、化合物(Id)とその反応対応量の化合物(XIV)と を塩基(例えば、水素化ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミ ド等)の存在下、前記不活性溶媒中冷却下乃至室温下、場合により 加温下攪拌することにより行われる。

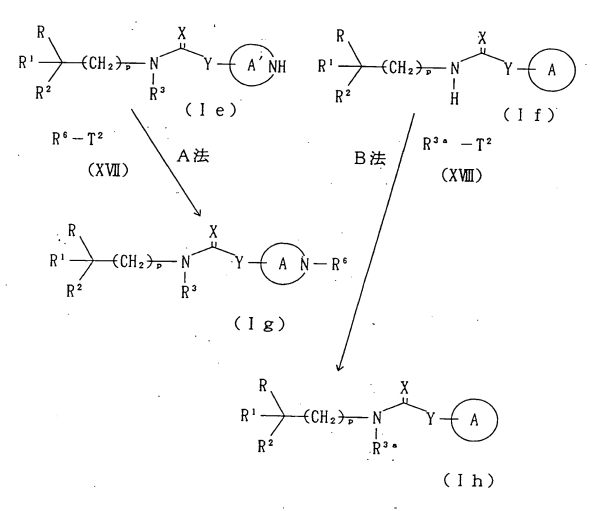
第5製法



(式中、R、R¹、R²、p、X、A環、T¹及びR³*は前記の通りである。)

本発明化合物(Π f)は、一般式(XV)で示される化合物と一般式(XVI)で示されるホスゲン(Yはチオホスゲン)、カルボニルジイミダゾール(Y0I) Y1 を反応させることにより得られる。

本反応は、化合物(XV)とその反応対応量の化合物(XVI)と を前記不活性溶媒中、室温下乃至加温下攪拌しながら行われる。又、 場合により塩基(例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩 基、トリエチルアミン等の有機塩基)を添加するのが好ましい。 第6製法



(式中、R、R 1 、R 2 、R 3 、R 5 、p、X、Y、及びA環は前記の通りである。R 3 は、R 3 中低級アルキル基である。A 1 環は、A環中 2 がNHであるものを、T 2 は前記脱離基又はホルミル基を意味する。)

第6製法はA環の置換基R⁴ として低級アルキル基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基を有する化合物又は置換基R³ として低級アルキル基を有する化合物を製造する際のN-アルキル化反応(以下、この反応をN-アルキル化反応という)である。

A法:本発明化合物(Ig)は、一般式(Ie)で示される化合物

と一般式(XVII)で示される化合物とを反応させることにより得られる。

本反応は、常法のN-アルキル化反応法に従えばよい。

- ① 化合物(XVII)が、アルキルハライド又はアルキルスルホネートの場合(但し、Xが酸素原子である):本反応は化合物(Ie)と反応対応量の化合物(XVII)とを前記不活性溶媒中冷却下乃至加熱下攪拌しながら行われる。反応を促進させるには塩基(例えば炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基、トリエチルアミン等の有機塩基)を添加するのが好ましい。
- ② 化合物(X W)がアルデヒドの場合: 本反応は、脱水縮合反応であり、反応対応量の化合物(Ie)と、アルデヒド、R $^{\mathfrak s}$ -C HO (X W) と、還元剤とを反応させる。このアルキル化により、前記反応式に表記するN-R $^{\mathfrak s}$ ではなく、 $N-CH_{\mathfrak s}$ -R $^{\mathfrak s}$ が生成する。

この還元剤としては、例えば水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等が用いられる。本反応は、アルコール又は前記不活性溶媒中、冷却下乃至加熱下(還流下) 攪拌しながら行われる。また、パラジウム炭素、酸化白金等の触媒存在下、常圧乃至加圧下、接触水素添加を行ってもよい。

B法:

化合物 (XWI) がアルキルハライド又はアルキルスルホネートの場合: (但し、Xは酸素原子である。): 反応量の化合物 (If) とを前記不活性溶媒中冷却下乃至加熱下攪拌しながら行われる。この反応を促進させるためには、水素化ナトリウム等の塩基を添加するのが好ましい。

又、化合物(If)中のYが酸素原子又は硫黄原子の場合は、上記塩基の代わりに tert ープチルリチウム等の強塩基や酸化銀等を添加するのが好ましい。

第7製法 (N-アリール化反応)

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A'} NH$$

$$A r_{3} B i \quad (XIX)$$

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N - A r$$

$$R^{2} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N - A r$$

$$(I i)$$

(式中、R、R¹、R²、R³、p、X、Y、A環、QUA¹ 環は前記の通りである。

Arは前記したアリール基を意味する。)

本製造法は、本発明化合物(I)中A環のアミンが2級である化合物(Ie)をN-アリール化反応させて、アリール置換の3級アミンである化合物(Ii)を得る製造法である。

本反応は、化合物(Ie)とその反応対応量のトリアリールビスムチン(XIX)とをジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム等の不活性溶媒中酢酸銅等の有機金属存在下、冷却下乃至加温下攪拌しながら行われる。

第8製法

本発明化合物中A環のR*が水素原子である化合物は、R*が式 - B - R*で示される基である本発明化合物より製造される。一つの製法では、R*が式 - B - R*で示される基である本発明化合物とその反応対応量のクロロギ酸エステル(例えば、クロロギ酸1-クロロエチル等)とを不活性溶媒中、室温下乃至加熱下攪拌し、その後常法の加溶媒分解反応を行うことにより製造される。他の製法では、R*が式 - B - R*で示される基である本発明化合物を触媒(例えばパラジウム炭素、パラジウム、酸化白金又は水酸化パラジウム等)の存在下常法により水素化反応を行うことにより製造される。

第9製法

$$R^{1} \xrightarrow{R} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N$$

$$R^{6} - Q$$

$$(XX)$$

$$R^{1} \xrightarrow{R} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N^{+} Q^{-}$$

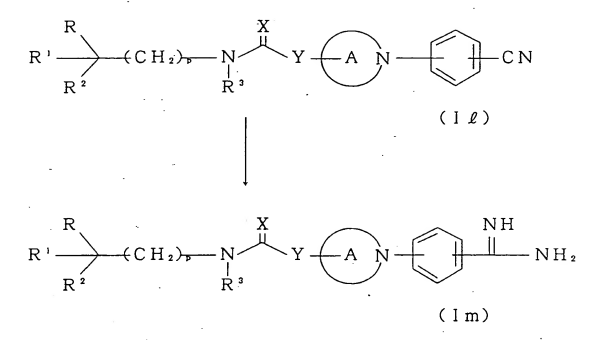
$$R^{2} \xrightarrow{R} (IK)$$

(式中、R、R¹、R²、R³、R⁵、R°、p、X、Y、A環及 びQは前記の通りである。)

本製造法は、本発明化合物中A環のアミンが2級又は3級アミンである化合物(I i)をN-アルキル化反応により4級アンモニウム化合物(I j)即ち、本発明化合物中A環において、Z又はZ'として式>N $< R^s$ $\cdot Q^-$ 又は式 $>N^+$ $-R^s$ $\cdot Q^-$ を有する化合物を得る製造法である。ここで、化合物(I j)とは、一般式(IV a)、(V a)及び(VI a)(但しQ = 0)で示される化合物をいい、化合物(I k)とは、一般式(IV b)、(V b)及び(VI b)等で示される化合物をいう。また、化合物(I j)が2級アミンのとき、化合物(I j)1モルに対して、少なくとも2 モルのアルキル化剤(I X X)を反応させて、I 4級アンモニウム化合物(I k)を得る。

本反応は、化合物(Ij)とその反応対応量のアルキル化剤(XX)とをジメチルホルムアミド、クロロホルム、ベンゼン、2-ブタノン、アセトン又はテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、氷冷下乃至室温下、又は場合により加温下攪拌することにより行われる。アルキル化剤としては、低級アルキルハライド、低級アルキルトリフレート、低級アルキルトシレート又は低級アルキルメシレート等が挙げられる。

第10製法



(上記式中の記号は前記と同様である。)

本製法は、A環の置換基としてアミジノフェニル基を有する化合物の製法である。即ち、アミジノ基を有する化合物($I\ell$)は以下(i)、(ii)、(ii)の方法で合成できる。

- (i) ニトリルをイミデートにさせた後、アミンと縮合させる方法 ニトリル体(Ik) に塩酸ガス存在下、メタノールやエタノール 等のアルコールを-40℃乃至0℃で作用させ、イミデートにした 後、アンモニア、炭酸アンモニウム、塩化アンモニウム、酢酸アン モニウム等のアミン又はアミン塩を反応させる。溶媒としては、メ タノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン等が用いら れる。
- (ii) ニトリルをチオアミドとさせた後、チオイミデートとし、ア ミンと縮合させる方法

ニトリル体(I l) にメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジ

ン、ピコリン等の有機塩基存在下に硫化水素を作用させ、チオアミド体を得る。このチオアミド体は塩化水素存在下、ニトリル体(Il)にジチオリン酸O, Oージエチルを作用させても得ることができる。

上記チオアミド体にヨウ化メチル、ヨウ化エチル等の低級アルキルハロゲン化物を反応させ、チオイミデート体とした後、アンモニア、炭酸アンモニウム、塩化アンモニウム、酢酸アンモニウム等のアミン又はアミン塩を反応させる。溶媒としては、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等が用いられる。

(iii) ニトリルに直接アミン、アミン塩、金属アミド、グルニヤール試薬を付加させる方法

ニトリル体(Iℓ)に適当な溶媒中又は無溶媒で、アンモニア、塩化アンモニウムとアンモニア、チオシアン酸アンモニウム、チオシアン酸アルキルアンモニウム、MeA1(C1)NH2、NaNH2、(CH2)2NMgBr等の試薬を付加させることにより合成できる。溶媒としては、クロロホルム、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、トルエン、ジメチルホルムアミド等が用いられる。また、触媒として水素化ナトリウム等の塩基又は塩化アルミニウム、pートルエンスルホン酸等の酸が反応を著しく加速させる場合がある。反応は冷却乃至室温乃至加温下で行うことができる。

第11製法

本製造法は、本発明化合物中、A環のアミンが3級アミンである化合物(I_j)を酸化することにより、 $N-オキシド(I_n)$ を得るものである。

本反応は、化合物(Ij)と、その対応量あるいは過剰量の酸化 剤を、クロロホルム、ジクロロメタン等の不活性溶媒、メタノール、 エタノール等のアルコール、水、又はその混合溶媒中、冷却下乃至 室温下、場合により加温下攪拌することにより行われる。

酸化剤としては、m-クロロ過安息香酸等の有機過酸、過ヨウ素酸ナトリウム、過酸化水素等が挙げられる。

(その他の製造法)

本発明化合物中、R⁷が置換基で置換されていてもよいヘテロ環 基及びアリール基のうち、アミノ基もしくはモノ低級アルキルアミ ノ基で置換された低級アルキル基を有する化合物は、前記製造法の

他に、R⁷が低級アシル基で置換されているヘテロ環基、及びアリール基である本発明化合物に対して、対応するアミンを前記第6製法と同様の条件下反応させることにより製造される。

本発明化合物中R⁷がアミノフェニル基である化合物は、R⁷がニトロフェニル基である本発明化合物より製造される。一つの製法では、R⁷がニトロフェニル基である本発明化合物を、触媒(例えば、ラネーニッケル、パラジウム炭素、パラジウム、酸化白金又は水酸化パラジウム等)存在下、室温下乃至加温下、水素化反応させて得られる。他の製法では、R⁷がニトロフェニル基である本発明化合物を、その反応対応量の鉄粉、スズ又は亜鉛等の金属存在下、活性溶媒中、氷冷下乃至室温下、場合により加温下、還元反応させることにより、得られる。

また、本発明化合物を製造する際、官能基の保護が必要な場合がある。その場合は、適当な脱保護の操作を加え、常法により製造できる。

このようにして製造された本発明化合物は、遊離のまま、あるいは常法による造塩処理を施し、その塩として単離・精製される。単離・精製は抽出、濃縮、留去、結晶化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通常の化学操作を適用して行われる。

産業上の利用可能性

本発明化合物は、ムスカリンM。受容体に対して親和性及び選択性を有し、M。受容体拮抗薬として、M。受容体が関与する種々の疾患、殊に過敏性腸症候群、痙性大腸炎、及び憩室炎等の消化器疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器疾患、及び神経性頻尿、神経因性膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙

縮、慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患の 予防又は治療剤として有用である。

特に、本発明化合物は、心臓等に存在するM。受容体と比較して 平滑筋や腺組織等に存在するM。受容体に対する選択性が高く、心 臓等への副作用の少ないM。受容体拮抗薬として、特に過敏性腸症 候群、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息、鼻炎、及び前記尿 失禁並びに頻尿等の予防薬若しくは治療薬として有用性が高い。

本発明化合物のムスカリン受容体に対する親和性及び拮抗作用は、以下の試験により確認された。

ムスカリン受容体親和性試験

a. 膜標本の調製

体重200gから350g程度の Wistar 系雄性ラット(日本SLC)の大脳皮質、心臓および顎下腺を摘出し、5倍容量の100mM 塩化ナトリウム、10mM 塩化マグネシウムを含む20mM HEPESバッファー(pH7.5、以下HEPESバッファーと略)を加えて氷冷中でホモジナイズした。これをガーゼで濾過した後、50,000×g,4℃で10分間超遠心分離を行い、沈殿をHEPESバッファーに懸濁させ、再び50,000×g,4℃で10分間超遠心分離を行った。この沈澱をHEPESバッファーに懸濁させて-80℃で保存した。以後用時に融解して試験を行った。

b. ムスカリンM1受容体結合試験

Doods らの方法 (J. Pharmacol. Exp. Ther., <u>242</u>, 257 ~262, 1987.)を改良して行った。大脳皮質膜標本、[³H] — ピレンゼピン (Pirenzepine) および被検化合物を 0. 5 m l の H E P E S バッファー中で 25℃、45分間インキュベートした後、5 m l の

HEPESバッファーを加えてガラスフィルター(Whatman GF/B)で吸引濾過し、5m1のHEPESバッファーで3回フィルターを洗浄した。フィルターに吸着した [3 H] ーピレンゼピンの放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。なお受容体非特異的な結合は、 1μ Mのアトロピンを添加することによって求めた。本発明化合物のムスカリンM、受容体に対する親和性は、Cheng and Prusoff(Biochem. Pharmacol..22, 3099, 1973)に従って、標識リガンドである [3 H] ーピレンゼピンの結合を50%抑制する被検化合物の濃度(IC_{50})より算出した解離定数(Ki)で求めた。

c. ムスカリンM2 受容体結合試験

膜標本として心臓膜標本、標識リガンドとして [3 H] -+ 3 P リジニル ベンジレート (quinuclidinyl benzilate) を用いた他は、上記 b のムスカリンM,受容体結合試験と同様の方法で行った。d. ムスカリンM。受容体結合試験

膜標本として顎下腺膜標本、標識リガンドとして [3 H] -N-メチルスコポラミン (N-methylscopolamine) を用いた他は、上記 bのムスカリン M_1 受容体結合試験と同様の方法で行った。

結果:本発明化合物中、代表的化合物について上記試験結果を表 1に示す。表1からも明らかなように、本発明化合物(I)は、M。 受容体に対して10⁻⁸乃至10⁻¹⁰ MのKi値を有し、M。に比し て、十数倍乃至数十倍高い結合性を有していた。

表 1

	·	M 2 /			
	M,結合	M₂ 結合	M₃ 結合	M ₃	
実施例Na	試験	試験	試 験		
1	8.8	180	8.5	21	
65	9. 9	160	.7. 6	21	
73	4.8	200	6.4	31	
76	4. 4	89	2. 8	32	
84	1.0	350	6. 0 ·	58	
118		26	2.0	13	
比較化合物		•			
化合物A	150	400	95	4.2	
化合物B		230	15	15	
化合物C	 ,	460	180	26	
化合物D	60	170	37	4. 6	
Atropine	0.62	0. 98	0.39	2. 5	

化合物A:GB.2249093記載の化合物(I)

化合物 B: WO 93/16048 記載の実施例 1 の化合物

化合物 C:WO 93/16048 記載の実施例 1 6 の化合物

化合物D:特開平2-76851号記載の実施例1の化合物

Atropine: Merck Index (11版、138頁)

ムスカリン受容体拮抗試験 (in vivo)

a. モルモット気道収縮に対する試験

本試験法はコンゼットらの方法 (Arch. Exp. Path Pharmak, 195, 71-74, 1940) に従って行った。ハートレー系雄性モルモット (40 0 ~700g) をウレタン (1.5g/kg i.p.) により麻酔し、気管にカニ

ューレを挿入して人工呼吸器に接続した。自発呼吸を止めるため、ガラミン(2mg/kg i.v.)を投与した。気道収縮はUgo Basile社のBronchospasm Transducer を用いて測定した。メタコリン($5~\mu g/kg$ i.v.)を投与することによって安定な気道収縮を2回惹起した後に、被検化合物を外頚静脈に留置したカテーテルより投与し、3分後に再びメタコリンによる気道収縮を惹起した。被検化合物投与前の気道収縮に対する抑制率を求め、投与前の気道収縮を50%抑制する被検化合物の用量を ID_{50} 値とした。

結果:代表的な化合物の値を表 2 に示す。本発明化合物(I)は数 μ g/kg乃至数百 μ g/kgオーダーの ID_5 o 値を示した。

b. モルモット排尿圧に対する試験

本試験法はピーターソンらの方法(J. Pharmacol. Methods. 21, 231-241, 1989.)に従って行った。ハートレイ系雌性モルモット(280~600g)をウレタン(1.5g/kg i.p.)により麻酔し、尿道開口部よりポリエチレンカテーテルを膀胱内に挿入して開口部を結紮した。カテーテルには三方活栓を接続して生理食塩水を一定速度(毎分400μ1)で注入し、圧トランスデューサーで注入時の膀胱内圧を記録した。安定な排尿反射を2乃至3回得た後、外頚静脈に留置したカテーテルより被検化合物を累積的に投与して排尿反射時における膀胱内圧上昇を測定した。被検化合物投与前の排尿反射時における膀胱内圧上昇分に対する抑制率を求め、投与前の膀胱内圧上昇を50%抑制する被検化合物の用量をEDso値とした。

.c. ラット唾液分泌に対する試験

ウイスター系雄性ラット(6週齢)をウレタン(0.8g/kg i.p.)により麻酔した。被検化合物(対照群は溶媒)を投与し、1.5分後に 0.8μ mol/kgのオキソトレモリンを投与した。薬物投与はいずれも大腿静脈より行った。オキソトレモリン投与直後より5分間に分泌する唾液を回収し、その重量を測定した。対照群の分泌唾液量に対する抑制率を求め、対照群の分泌唾液量を50%抑制する被検化合物の用量を ID_5 。値とした。

結果:代表的化合物の値を表 2 に示す。本発明化合物の ID_{50} 値はアトロピンより $40\sim70$ 倍、オキシブチニンより $2\sim4$ 倍低い値であった。

d. ラット散瞳に対する試験

ウイスター系雄性ラット(6乃至7週齢)に被験化合物(2m1/kg)皮下投与し、20分後の瞳孔の直径を0.5mm 刻みでスコア化($0\sim6$ 点)した。アトロピン10mg/kg を供した時の瞳孔の直径を最大直径(6 点)とし、これを100%として求めた用量反応曲線から ED_{50} 値を算出した。

結果:代表的化合物の値を表2に示す。

表 2	散瞳に対する 試験EDs。 (mg/kg s.c.)			2.0		7.3				0.027	1.4
	垂液分泌に対する試験IDso (mg/kg i.v.)	0.37		0.64	0.36	0.55	0.0072	0.37	.	0.0084	0.18
	排尿圧に対す る試験EDso (mg/kg i.v.)		0.70	0.46	0.52	0.67	0.12	0.50	0.088	0.066	0, 60
	気道収縮に対す る試験[Dso (mg/kg i.v.)	0.14		0.15		0.26	0.0019	1	0.0023	0.00080	
	実施例加		2	73	92	84	. 06	118	121	Atropine	Oxybutynin

4 1

e. ラット徐脈に対する試験

本試験法はドウーズらの方法(J. Pharmacol. Exp. Ther.. 242. 257-262. 1987.)に従って行った。ウィスター系雄性ラット(12~16週齢)をペントバルビタールナトリウム(50mg/kg i.p.)により麻酔し、頚部切開後、左右迷走神経を切断した。気管にカニューレを挿入して気道を確保した後、眼窩よりステンレス棒を挿入して脊髄を破壊した。人工呼吸下(10cc/kg で毎分50回)、直腸温を37.5℃に保ち、総頚動脈より心拍数を監視した。大腿静脈に留置針を固定し、これより薬物投与を行った。脊髄破壊後、平衡状態にするため15分間静置した後、アテノロール(10mg/kg)を投与した。再度15分間の平衡後に被検化合物を投与し、その15分後にオキソトレモリンを累積投与して心拍数の低下を測定した。対照群の用量反応曲線を10倍右方移動させる被検化合物の用量をDR10とした。

結果:本発明化合物(I)の徐脈に対する作用は十分に低く、数 mg/kgの投与では観察されなかった。例えば実施例 1、実施例 7 3、8 4 等の化合物は4.0 \sim 4.9 mg/kg投与においても徐脈に対する作用は見られなかった。一方対照化合物であるアトロピンは0.032 mg/kg、オキシプチニンは1.9 mg/kg のDR₁₀値を示した。

上記ムスカリンM。拮抗作用試験(in vivo)の結果、本発明化合物(I)は排尿圧及び気道収縮に対して、良好なムスカリンM。 拮抗作用を示した。また、ムスカリンM。受容体に関与する徐脈に対する作用は低く、アトロピンと比較して百倍以上作用が弱いものであった。従って本発明化合物(I)はムスカリンM。受容体に選択的に拮抗するものであることが示された。更に、従来の抗コリン剤の有していた口渇、散瞳等の副作用も低いものであった。

本発明化合物又はその塩の一種又は二種以上を有効成分として含

有する製剤は、通常の製剤化に用いられる担体や賦形剤、その他添加剤を用いて調製される。

製剤用の担体や賦形剤としては、固体又は液体状の非毒性医薬用物質が挙げられる。これらの例としては、たとえば乳糖、ステアリン酸マグネシウム、スターチ、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、アラビアゴム、オリープ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリコール等やその他常用のものが例示される。

投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、液剤等による経口投与、あるいは静注、筋注等の注射剤、坐剤、経皮剤、吸入剤或いは膀胱内注入等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。投与量は症状、投与対象の年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常経口投与の場合成人1日当たり0.05~100mg程度であり、これを一回で、あるいは2~4回に分けて投与する。また、症状によって静脈投与される場合は、通常成人1回当たり、0.001mg乃至10mgの範囲で1日に1回乃至複数回投与される。

本発明にる経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、 顆粒剤等が用いられる。このような固定組成物においては、ひとつ またはそれ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤、 例えば乳糖、マントニール、プドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロ ース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタ ケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシ ウムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊 剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギ ン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤または丸剤は 必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒ ドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの胃溶性あるい は腸溶性物質のフィルムで被膜してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80等がある。このような組成物は、さらに防腐剤、混潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合または照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水または無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例に基づき本発明を更に詳細に説明する。本発明化合物は下記実施例に記載の化合物に限定されるものではなく、また前記一般式(I)に示される化合物、その塩、その水和物、その溶媒和物、その幾何並びに光学異性体、結晶多形の全てを包含するもの

である。

実施例1

ジフェニル酢酸 2 5.0 g及びトリエチルアミン13.3 gのジメチルホルムアミド 2 0 0 m 1 溶液に、氷冷下ジフェニルリン酸アジド 3 5.8 gのジメチルホルムアミド 5 0 m 1 溶液を滴下し、15分間攪拌後、室温にて17時間攪拌した。反応液を氷水中にあけ、酢酸エチル及びトルエンの混合液で抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、濾液を100m1まで減圧濃縮した。この溶液にトルエン 500m1を加え、200m1まで再度減圧濃縮した後、トルエン 200m1を加えた。

この溶液を 3 時間加熱還流した後、 70 ℃まで冷却し、 1-ベンジルー 4- ピペリジノール 25. 1 gを加え、再度加熱還流した。 1 4 時間後、反応液を減圧濃縮した後、残渣をクロロホルム 5 0 0 m 1 に溶解し、水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去し、濾液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール= 9 7/3)で精製することにより、 1-ベンジルー 4- ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 4 0. 6 gを無色固体として得た。 この 1. 5 0 gをエタノールから再結晶することにより、 1-ベンジルー 4- ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 1. 2 7 gを無色結晶として得た。

化学構造式は後記の表のとおりである(以下同様)。

融点 157-158℃ (EtOH)

元素分析値(C26H28N2O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 77.97 7.05 6.99

実験値 78.02 7.07 6.96

以下、実施例1と同様にしてジフェニル酢酸及び1-ベンジルー4-ピペリジノールの代わりに以下の対応する原料化合物を用い (但し無記載のものは実施例1と同じものを用いた)、実施例2乃至13の化合物を得た。

実施例 2

3-キヌクリジニル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物:3-キヌクリジノール

融点 244-245℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C21H25N2O2C1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 67.64 6.76 7.51 9.51

実験値 67.59 6.79 7.54 9.54

実施例3

3-キヌクリジニル N- $(\alpha-$ シクロヘキシルベンジル) カルバメート・塩酸塩

原料化合物: α - シクロヘキシルフェニル酢酸、3 - キヌクリジノール

融点 234-236℃ (EtOH-Et2O)

元素分析値(C21H31N2O2C1・0.25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%

理論値 65.78 8.28 7.31 9.25

実験値 65.81 8.18 7.28 9.13

実施例4

1-ベンジル-3-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメー ト・0.5フマル酸塩

原料化合物:1-ベンジル-3-ピペリジノール

融点 153-155℃ (EtOH-Et。O)

元素分析値(C28H30N2O4として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 73.34

6. 59

6. 1 1

実験値 73.40

6.65

6.08

実施例5

1 - ベンジルー 4 - ピペリジル N- (1, 1 - ジフェニルエチル)カルバメート・塩酸塩

原料化合物:2,2-ジフェニルプロピオン酸

融点 211-213℃(EtOH)

元素分析値 (C27H31N2 O2 C1・0. 1H2 Oとして)

C (%)

H(%) N(%)

C1 (%)

理論値 71.62 6.95

6. 1 9 7 8 3

実験値 71.44 6.98 6.09 8.08

実施例 6

 $1-ベンジルー 4-ピペリジル N-(\alpha-シクロペンチルベン$ ジル)カルバメート・フマル酸塩

原料化合物: α-シクロペンチルフェニル酢酸

融点 160-162℃ (EtOH-CH₃CN)

元素分析値(CュゥHュ。Nュ 〇。 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 68.48 7.13 5.51

実験値 68.44 7.14 5.53

実施例7

1-ベンジルー4-ピペリジル N-($\alpha-$ シクロヘキシルベンジル)カルバメート

原料化合物: α-シクロヘキシルフェニル酢酸

融点 161-162℃ (EtOH)

元素分析値(C₂₆H₃₄N₂O₂として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 76.81 8.43 6.89

実験値 76.57 8.44 6.87

実施例8

1-ベンジル-4-ピペリジル N-トリチルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:トリフェニル酢酸

融点 115-116℃ (MeOH-CH₃ CN)

元素分析値(C36H36N2O6・0.25H2Oとして)

C (%) H (%) N (%)

理論値 72.40 6.16 4.69

実験値 72.54 6.10 4.70

実施例9

1 - ベンジルー 4 - ピペリジル N- (2, 2 - ジフェニルエチル) カルバメート

原料化合物:3,3-ジフェニルプロピオン酸

融点 104-105℃ (EtOH-hexane)

元素分析値(C27H30N2O2・0.5H2Oとして)

C (%) H (%) N (%)

理論値 76.57 7.38 6.61

実験値 76.59 7.47 6.67

実施例10

1-ベンジルー3ーピペリジルメチル Nーベンズヒドリルカルバメート・0 5フマル酸塩

原料化合物:1-ベンジル-3-ピペリジンメタノール

融点 154-156℃ (EtOH)

元素分析値(C₂₉H₃₂N₂O₄・0.4H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 72.60 6.89 5.84

実験値 72.64 6.84 5.83

実施例11

1-ベンジル-4-ピペリジルメチル N-ベンズヒドリルカル バメート

原料化合物:1-ベンジル-4-ピペリジンメタノール

融点 82-83℃ (Et₂O-hexane).

元素分析値(C27H30N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 78.23 7.29 6.76

実験値 78.34 7.38 6.76

実施例12

1-ベンジル-3-ピロリジニル N-ベンズヒドリルカルバメ ート

原料化合物:1-ベンジル-3-ピロリジノール

融点 96-98℃ (Et₂O-hexane)

元素分析値(C25H26N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 77.69 6.78 7.25

実験値 77.69 6.75 7.18

実施例13

1-ベンズヒドリル-3-(1-ベンジル-4-ピペリジル)尿素・塩酸塩

原料化合物:4-アミノ-1-ベンジルピペリジン

融点 186-188℃ (CH₂ Cl₂ -i-Pr₂O)

元素分析値(C26H30N3OC1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 71.63 6.94 9.64 8.13

実験値 71.35 6.94 9.62 7.89

実施例14

1ーベンジルー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート2.00gのジクロロエタン20m1溶液に、室温下で1ークロロエチル クロロホルメート1.00m1を滴下し、3時間加熱還流した後、反応液を減圧濃縮した。残渣をメタノール20m1に溶解し、4時間加熱還流した後、溶媒を留去した。得られた残渣に4規定塩化水素の酢酸エチル溶液3m1を加え、溶媒を留去した。これにアセトニトリルを加え固化させた後、アセトニトリルージエチルエーテルから再結晶することにより、4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.42gを無色結晶として得た。

融点 132-133℃ (CH₂CN-Et₂O)

元素分析値(C18H23N2O2C1・1. 2H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 61.93 6.95 7.60 9.62

実験値 62.01 6.67 7.70 9.85 実施例15

 $4- \frac{1}{2}$ ペリジル $N- \frac{1}{2}$ $N- \frac{1}{2}$

融点132-133℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C28H30N2O4 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 73.34 6.59 6.11

実験値 73.40 6.61 6.09

以下、実施例15と同様にして、3,4-メチレンジオキシフェネチルプロミドの代わりに以下の対応する原料化合物を用い、実施例16乃至52の化合物を得た。

実施例16

1-(3-フルオロベンジル)-4-ピペリジル <math>N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:3-フルオロベンジルブロミド

融点 115-117℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂₆H₂₇N₂O₂Fとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 F(%)

 理論値
 74.62
 6.50
 6.69
 4.54

 実験値
 74.66
 6.64
 6.77
 4.45

実施例17

原料化合物: 2-クロロベンジルクロリド

融点 118-119℃ (CH₃CN)

元素分析値(C26H27N2O2C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 71.80
 6.26
 6.44
 8.15

 実験値
 71.70
 6.29
 6.52
 8.15

実施例18

1-(3-クロロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 3-クロロベンジルブロミド

融点 203-204℃ (CH₃CN)

元素分析値(C28H28N2O6C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 64.06
 5.57
 5.34
 6.75

 実験値
 63.80
 5.52
 5.36
 6.86

実施例19

1-(4-クロロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:4-クロロベンジルプロミド

融点 139-140℃ (CH₂CN)

元素分析値(C26H27N2O2C1として)

C(%)

H(%) N(%) C1(%)

理論値 71.80 6.26 6.44

.8. 1.5

実験値 71.78 6.22 6.48

8. 28

実施例20

1-(3, 4-ジクロロベンジル)-4-ピペリジル N-ベン ズヒドリルカルバメート

原料化合物: 3, 4-ジクロロベンジルクロリド

融点 144℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂₆H₂₆N₂O₂C₁2として)

C (%)

H (%)

N (%)

C1 (%)

理論値 66.53

5. 58

5. 9.7

15.11

実験値 66.57 5.53 5.98

15.15

実施例21

1-(4-トリフルオロメチルベンジル)-4-ピペリジル N ーベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: 4-トリフルオロメチルベンジルプロミド

融点 106-107℃ (CH₃CN)

元素分析値(C27H27N2O2F3として)

C (%)

H(%) N(%)

F (%)

理論値

69.22 5.81 5.98

12.16

実験値

69.09 5.78 5.97

12.19

実施例22

1-(3-トリフルオロメチルベンジル)-4-ピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート

・原料化合物: 3-トリフルオロメチルベンジルブロミド

融点 93℃ (CH₂CN-i-Pr₂O)

元素分析値(C27H27N2O2F3として)

C (%)

H (%)

N (%)

F (%)

理論値 6 9 . 2 2 . 5 . 8 1

5. 98

12.16

実験値 6 9 . 2 6 5 . 8 6

6.02

実施例23

1-(2-メチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物: αープロモーοーキシレン

融点 133-134℃ (CH₃CN)

元素分析値(CュァHュ。NュOュとして)

C (%)

H(%)

N (%)

78.23 理論値

7. 29 6. 76

78.33 7.33 実験値

6. 74

実施例 2 4

1- (3-メチルベンジル) - 4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:αーブロモーmーキシレン

融点 92-93℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C27H30N2O2として)

C(%)

H(%) N(%)

理論値 78.23 7.29

6.76

78, 27 7, 31 6, 75 実験値

実施例25

.1- (4-メチルベンジル) - 4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物: α - プロモー p - キシレン

融点 155-156℃ (CH₃CN)

元素分析値(C27H30N2O2 として)

C(%) H(%)

N (%)

理論値 78.23 7.29

6.76

実験値 78.25 7.36

6.-78

実施例26

1-(3-メトキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート

原料化合物: 3-メトキシベンジルクロリド

融点 96-97℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C27H30N2O3として)

C(%) H(%)

N (%)

理論値 75.32 7.02

6. 51

実験値 75.22 7.12

6. 51

実施例27

1-(4-メトキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート

原料化合物: 4-メトキシベンジルクロリド

融点 145-146℃ (CH₃CN)

元素分析値(C27H30N2O3として)

C(%) H(%) N(%)

75.32 7.02 6.51 理論値

75.30 7.04 6.56 実験値

実施例28

1-フェネチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメ

- h

原料化合物:フェネチルプロミド

融点 134℃ (CH₃CN)

元素分析値(C27H30N2O2 として)

°C (%) H (%)

N (%)

78, 23 7, 29 6, 76 理論値

実験値 78.34 7.38 6.75

実施例 2 9

1-メチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 原料化合物:メチルヨージド

融点 134-135°C (CH₃CN-CHC1₃)

元素分析値(C₂₀H₂₄N₂O₂として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.05 7.46 8.63

実験値 73.83 7.44 8.55

実施例30

1-プロピルー4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメー ト

原料化合物: n-プロピルヨージド

融点 98-100℃ (CH₃CN)

元素分析値(C22H28N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.97 8.01 7.95

実験値 75.07 8.06 7.93

実施例31

1-イソブチルー4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメ

- h

原料化合物:イソプチルヨージド

融点 108-109℃ (CH₃CN)

元素分析値(C23H30N2O2として)

· C (%)

H(%) N(%)

理論値 75.38 8.25

7 6 4

実験値 75.05 8.29

7.62

実施例32

1-ペンチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメー ト

原料化合物:n-アミルヨージド

融点 81℃ (CH₃CN)

元素分析値(C24H32N2O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 75.75 8.48

7.36

実験値 75.63 8.55

7. 32

実施例33

1-シクロヘキシルメチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリ ルカルバメート

原料化合物:シクロヘキシルメチルプロミド

融点 120℃ (CH₃CN)

元素分析値(C26H34N2O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 76.81 8.43 6.89

実験値 76.88. 8.45 6.85

実施例34

1-[2-(2-ヒドロキシエトキシ)エチル]-4-ピペリジ ル N-ベンズヒドリルカルバメート・0 5フマル酸塩

融点 149-151℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂₅H₃₂N₂O₆・0.5H₂Oして)

原料化合物:2-(2-クロロエトキシ)エタノール

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 64.50

7. 1 4 6. 0 2

実験値 64.19 6.79

5.83

実施例35

1 -シンナミル- 4 -ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメ ート・シュウ酸塩

原料化合物:シンナミルプロミド

融点 182℃ (Et₂O-CHCl₃)

元素分析値($C_{30}H_{32}N_{2}O_{6}$ ・0.25 $H_{2}O_{6}$ として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 6.9.15

6. 29

5. 38

実験値 69.15 6.20

5.38

実施例36

1-(2-プロピニル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリル カルバメート

原料化合物:プロパルギルブロミド

融点 145℃ (i-PrOH)

元素分析値(C₂₂H₂₄N₂O₂・0.2H₂Oとして)

C (%)

H(%) N(%)

理論値 75.06 6.99 7.96

実験値 75.28

6.92

7. 9.3

実施例 3 7

1-(2-ピリジルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:2-(クロロメチル)ピリジン・塩酸塩

融点 121-122℃ (CH₃CN)

元素分析値(C25H27N3O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.79 6.78 10.47

実験値 74.97 6.80 10.45

実施例38

1-(3-ピリジルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・

原料化合物: 3-(クロロメチル) ピリジン・塩酸塩

融点 140-141°C (CH₃CN)

元素分析値(C25H27N3O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.79 6.78 10.47

実験値 74.90 6.82 10.45

実施例39

1 - (4 - ピリジルメチル) - 4 - ピペリジル N - ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:4-(クロロメチル)ピリジン・塩酸塩

融点 162-163℃ (CH₃CN)

元素分析値(C25H27N3O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.79 6.78 10.47

実験値 74.75 6.84 10.34

実施例40

1-(1H-ベンズイミダゾール-2-イルメチル)-4-ピペリジル <math>N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: (1 H - ベンズイミダゾール-2-イルメチル) クロリド

融点 246-247°C (EtOH)

元素分析値(C27H28N4O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 73.61 6.41 12.72

実験値 73.46 6.36 12.73

実施例41

1-(2-二トロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:2-ニトロベンジルプロミド

融点 113-114℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C26H27N3O4として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 70.10 6.11 9.43

実験値 70.16 6.18 9.49

実施例 4 2

1-(4- ニトロベンジル) - 4 - ピペリジル N - ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:4-二トロベンジルプロミド

融点 125-126℃(EtOH)

元素分析値(C₂₆H₂₇N₃O₄ として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 70.10 6.11 9.43

実験値 70.26 6.23 9.49

実施例 4 3

1-(2-+)リルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:2-(クロロメチル)キノリン・塩酸塩

融点 118-120℃(CH₃ CN-Et₂O-hexane)

元素分析値(C₂,H₂,N₃O₂・0.5H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 75.63 6.57 9.12

実験値 75.89 6.62 9.13

実施例44

1-(1-ナフチルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:1-(クロロメチル)ナフタレン

融点 149-150℃(CH₃CN)

元素分析値(C30H30N2O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 79.97 6.71 6.22

実験値 79.99 6.78 6.21

実施例 4 5

1-(2-ナフチルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:2-(プロモメチル)ナフタレン

融点 164-165℃(MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C₃₄H₃₄N₂O₆として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 72.07

6.05

4. 94

実験値 7 2 . 0 0 6 . 0 3

4. 92

実施例46

1-(3-ニトロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・塩酸塩

原料化合物: 3-二トロベンジルクロリド

融点 150℃ (CH₃ CN-i-Pr₂O)

元素分析値(C26H28N3O4C1として)

C (%).

H (%)

N (%) C1 (%)

理論値 64.79

5.86 8.72 7.36

実験値 64.78 5.89 8.75

7. 25

実施例47

1-(3-シアノベンジル)-4-ピペリジル <math>N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物:3-シアノベンジルプロミド

融点 184-186℃(CH₃CN)

元素分析値(C27H28N3O2C1・0. 2H2Oとして)

C (%)

H (%)

N (%)

C1 (%)

理論値 6 9 . 6 5 6. 15

9.03

7.61

実験値 6 9 . 6 8 6 . 0 8

9.05

7. 38

実施例48

1-(2-ピラジニルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物:2-(ブロモメチル)ピラジン

融点 105-112℃(CH₃CN)

元素分析値(C₂₄H₂₇N₄O₂C₁・H₂Oとして)

C(%) H(%)

N (%) C1 (%)

理論値 63.08 6.40

12.26 7.76

実験値 62.87 6.30

12.31 7.98

実施例 4 9

1-(4-ビフェニリルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 4-(クロロメチル) ビフェニル

融点 203-204℃(CH₃CN)

元素分析値(C₃₄H₃₄N₂O₆として)

C (%) H (%)

N (%)

理論値 72.07 6.05 4.94

実験値 71.95 5.96 4.88

実施例50

1-(3, 4-ジメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベン ズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:3,4-ジメチルベンジルクロリド

融点 178-180℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C₃₀H₃₄N₂O₆として)

C (%)

H(%) N(%)

理論値 69.48

6.61

5. 40

実験値 69.49 6.53

5. 35

実施例51

1-(2, 3-ジメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベン ズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 2, 3-ジメチルベンジルクロリド

融点 125-128℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C30H34N2O。として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 69.48 6.61 5.40

実験値 69.22 6.61 5.30

実施例52

1-(3-プロモベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 3-プロモベンジルプロミド

理化学的性状:

融点 197-199℃ (CH₃CN-THF)

元素分析値(C28H28N2O8Brとして)

C(%) H(%) N(%) Br(%)

理論値 59.06 5.13 4.92 14.03

実験値 59.17 5.22 4.78 13.66

実施例53

4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 0.8 0g、2ーフルアルデヒド 0.2 2gの1,2ージクロロエタン 懸濁液 1 0 m 1 に、アルゴン気流下、室温にてトリアセトキシ水素 化ホウ素ナトリウム 1.5 4gを少量ずつ加え、室温にて 4時間攪拌した。反応液に飽和食塩水、次いで飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、p H 9 とし、ジクロロメタンで抽出した。有機層を、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=100/1)で精製することにより、

1-フルフリルー 4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 0.79 gを無色固体として得た。

1-フルフリルー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート0.40gをメタノール10m1に溶解し、フマル酸0.11gを加え、減圧下濃縮後、アセトニトリルーエーテルより再結晶し、1-フルフリルー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩0.43gを無色針状晶として得た。

融点 195-196℃(CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C28H30N2O7 として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 66.39
 5.97
 5.53

 実験値
 66.24
 6.03
 5.50

以下、実施例53と同様にして2-フルアルデヒドの代わりに以下の対応する原料化合物を用い、実施例54乃至61の化合物を得た。

実施例 5 4

1-(3-7) ルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:3-フルアルデヒド

融点 185-186℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C28H30N2O7 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 66.39 5.97 5.53

実験値 66.41 5.97 5.63

実施例55

1-(3,4-メチレンジオキシベンジル)-4-ピペリジル

Nーベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:ピペロナール

融点 119-120℃(CH₃CN)

元素分析値(C27H28N2O4として)

C (%)

H(%)

N (%)

72.95 理論値

6.35

6. -3.0

72.65 6.51 6.25 実験値

実施例56

1-(4-ジメチルアミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベ ンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩

原料化合物:4-ジメチルアミノベンズアルデヒド

融点 162-167℃(EtOH-Et。O)

元素分析値(C₂₈H₃₅N₃O₂C₁2 · 0 75H₂0として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 63.45

6.94

7. 93

13.38

実験値 63.43

6.82 7.99

13.19

実施例57

1-(4-ヒドロキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物: 4-ヒドロキシベンズアルデヒド

融点 156-157℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C30H32N2O7 として)

C (%)

H(%)

N (%)

理論値 67.66 6.06

5. 26

67.38 6.06 実験値

5. 2.5

実施例58

1-(4-エトキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物: 4-エトキシベンズアルデヒド

融点 108-109℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C32H36N2O7として)

C(%)

H(%)

N(%)

理論値 67.87 6.61

68.12 6.41 実験値

5.00

実施例59

1-(4-メチルチオベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:4-(メチルチオ)ベンズアルデヒド

融点 218-220℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C31H34N2O。Sとして)

C (%)

H(%) N(%)

S (%)

理論値 66.17 6.09

4. 9.8

5. 7.0

実験値 65.78

5.87

5. 0 1

5. 6.9

実施例60

1-[4-(メチルスルフィニル)ベンジル]-4-ピペリジル・ N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:4-(メチルスルフィニル)ベンズアルデヒド

融点 175-176℃(EtOH-CH,CN)

元素分析値(C31H34N2O7Sとして)

C(%)

H (%)

N (%)

S (%)

理論値 64.34

5. 9 2 4. 8 4

5. 54

実験値 64.23 5.97

4.80

5. 70

実施例 6 1

1-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物: 4 - (メチルスルホニル) ベンズアルデヒド 理化学的性状:

融点 181-182℃(EtOH-CH₃CN)

元素分析値(C₃₁H₃₄N₂O₈S・0.75H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 61.22 5.88 4.61 5.27

実験値 61.25 5.64 4.44 5.29

実施例 6 2

4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.00g及びトリエチルアミン0.29gのエタノール15m1溶液に2-チオフェンカルバルデヒド0.36gを加え、室温にて1時間攪拌した後、水素化ホウ素ナトリウム0.13gを加え、さらに一晩攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残渣に水50m1を加え酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=19/1)で精製することにより、1-(2-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート0.36gを無色油状物として得た。

1-(2-f)-(2-f)-(1-f)-

晶として得た。

融点 190-191°C (CHC1。)

元素分析値(C28H30N2O6S・0. 25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 63.80 5.83 5.31 6.08

実験値 63.53 5.65 5.17 6.08

実施例 6 3

1)水素化ナトリウム(60%)をアルゴン気流下、ヘキサンで洗 静し、エチレングリコールジメチルエーテル30m1を加え、氷冷 下、エチル ジエチルホスホノアセテート4.93gのエチレング リコールジメチルエーテル溶液20m1を滴下した。氷冷下10分 間攪拌した後、1-ベンジル-4-ピペリドン3.79gのエチレングリコールジメチルエーテル溶液15m1を滴下した。反応液を 室温にて1時間攪拌した後、氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 有機層を水、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 した後、溶媒を減圧下留去し、エチル (1-ベンジル-4-ピペリジリデン)アセテートの粗製物5.14gを黄色油状物として得た。

質量分析値(m/z):(EI)259(M⁺) 核磁気共鳴スペクトル(CDC1₃、TMS内部標準)

- δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 2Hz),
 - 2. 20-2. 65(6H, m),
 - 2. 98 (2H, t, J = 5. 9Hz),
 - 3. 52 (2H, s),
 - 4. 14 (2H, q, J = 7. 2Hz),
 - 5. 63 (1H, s).

7. 30-7. 50 (5H, m)

2) エチル (1-ベンジルー4ーピペリジリデン) アセテート5.14gをエタノール100mlに溶解し、10%パラジウムー炭素0.50g存在下、常温常圧の水素雰囲気下20分間攪拌した。 触媒を減圧濾去し、溶媒を減圧留去し、得られた残渣に、20%水酸化カリウム水溶液20ml、エタノール40mlを加え、室温にて一晩攪拌した。エタノールを減圧下留去し、1規定塩酸を用い中和し、クロロホルムで洗浄した。得られた水層を減圧下濃縮し、残渣にクロロホルムーエタノールを加え、不溶物を濾去した後、減圧下溶媒を留去することにより、1-ベンジルー4ーピペリジル酢酸の粗製物3.52gを得た。これにベンズヒドリルアミン2.38g、ジメチルホルムアミド50mlを加え、氷冷下ジフェニルリン酸アジド4.57gのジメチルホルムアミド溶液5ml、トリエチルアミン1.68gのジメチルホルムアミド溶液5mlを順に滴下し、室温にて一晩攪拌した。

反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルートルエン(1:1)の混液で抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1)で精製することにより、Nーベンズヒドリルー2ー(1ーベンジルー4ーピペリジル)でサトアミド2.84gを得た。このうち500mgを酢酸エチルーへキサンから再結晶することにより、Nーベンズヒドリルー2ー(1ーベンジルー4ーピペリジル)アセトアミド250mgを無色針状晶として得た。

融点 124-125℃(AcOEt-hexane)

元素分析値(C27H30N2Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 81.37
 7.59
 7.03

 実験値
 81.21
 7.69
 6.98

実施例 6 4

ベンズヒドリルイソチオシアネート 5. 00g及び4-rミノー 1-ベンジルピペリジン4. 20gのジクロロエタン50m1溶液を70℃で 9 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール= 1 9/1)で精製し、さらにジエチルエーテルーへキサンから再結晶することにより 1-ベンズヒドリルー3-(1-ベンジルー4-ピペリジル)チオ尿素 7. 09gを無色結晶として得た。

融点 137-139℃(Et₂O-hexane) 元素分析値(C₂₆H₂₈N₃S・0.25H₂Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 74.33
 7.08
 10.00
 7.63

 実験値
 74.43
 7.21
 9.75
 7.50

 実施例65

融点 179-180°C (CH₃CN)

元素分析値(C30H33N3O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 67.78 6.26 7.90

実験値 67.53 6.30 7.87

実施例65と同様にして以下の化合物を得た。

実施例66

1-(2-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物: 1-(2-二トロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

融点 178-179℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C₂₆H₂₈N₃O₂・0.2H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.51 7.07 10.03

実験値 74.52 7.02 9.95

実施例 6 7

4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.07gの ジクロロメタン10ml溶液に、室温下トリフェニルビスムチン1 82g及び無水酢酸銅0.31gを加え、18時間攪拌した。反

これをメタノール10m1に溶解し、シュウ酸0.18gを加えた後、溶液を減圧濃縮して得られた無色固体を、アセトニトリルージエチルエーテルから再結晶することにより、1-フェニル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩0.4 gを無色結晶として得た。

融点 153℃(CH3CN-Et2O)

元素分析値(C27H28N2O。として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 68.05
 5.92
 5.88

 実験値
 67.94
 5.99
 5.88

実施例 6 8

1-(3-ニトロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート2.50gをエタノール10m1及びメタノール10m1の混合溶媒に溶解し、ラネーニッケル存在下、水素雰囲気中、接触還元を行った。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧留去し、1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート2.60gを粗精製物として得た。1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.20gの塩化メチレン10m1溶液に、トリエチルアミン1.38m1及び塩化アセチル0.35m1を滴下し、室温にて1時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。得られた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで

乾燥した後、溶媒を減圧留去し、1-(3-rセタミドベンジル) -4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.50gを 租精製物として得た。これをメタノール<math>10m1に溶解し、シュウ酸 0.28gを加えた後、溶媒を減圧濃縮して、得られた淡黄色固体をエタノールーアセトニトリルから再結晶することにより1-(3-rセタミドベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩 <math>0.83gを淡黄色固体として得た。

融点 123-126℃(EtOH-CH₃CN)

元素分析値(C₃₀H₂₃N₃O₇・0.5H₂Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 64.74
 6.16
 7.55

実験値 64.91 6.01 7.53

以下、実施例 6 8 と同様にして実施例 6 9 の化合物を得た。 実施例 6 9

1-[3-(メタンスルホンアミド)ベンジル]-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:メタンスルホニルクロリド

理化学的性状:

融点 115-119℃(CH₃CN)

元素分析値(C28H33N3O8S・H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 57.89 5.86 6.98 5.33

実験値 58.27 5.62 6.99 5.40

実施例70

1) N-ベンズヒドリル-N-メチルアミン2. 60g、トリエチルアミン1. 47gのジクロロメタン溶液50m1に、氷冷下、ク

ロロギ酸エチル1.50gを滴下し、室温にて4日間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1)で精製することによりエチル N-ベンズヒドリル-N-メチルカルバメート2.56gを無色油状物として得た。

質量分析値(m/z): (FAB) 270 (M⁺ +1) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃、TMS内部標準)

- δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 2Hz),
 - 2. 72 (3H, s),
 - 4. 20 (2H, q, J=7. 2Hz),
 - 6.66(1H, s),
 - 7. 10-7. 50(10 H, m)

2) 1 - ベンジルー4 - ピペリジノール1. 99gのメタノール溶液50m1に4. 8規定ナトリウムメトキシドーメタノール溶液2. 0m1を加え、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣にエチルN-ベンズヒドリルーN-メチルカルバメート1. 99gのトルエン溶液70m1および1-ベンジルー4-ピペリジノール1. 99gを加え、24時間150℃にて生成するエタノールを除きながら攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1)で精製することにより、1-ベンジルー4-ピペリジル N-ベンズヒドリル-N-メチルカルバメー

ト3. 30gを黄色油状物として得た。 このうち0.53gをメタノール20m1に溶解し、フマル酸129mgを加え、溶媒を減圧下留去した後、メタノールーアセトニトリルから再結晶を行い、1-ベンジル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリル-N-メチルカルバメート・フマル酸塩0.41gを無色針状晶として得た。

融点 162-164℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C31H34N2O。として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 70.17
 6.46
 5.28

 実験値
 69.93
 6.50
 5.24

実施例71

1)トリフェニルホスフィン15.74gのテトラヒドロフラン溶液120m1にアルゴン気流中、氷冷下、ジエチル アゾジカルボキシレート9.45m1を10分間で滴下し、45分間攪拌した。反応液に1-ベンジル-4-ピペリジノール5.98gのテトラヒドロフラン溶液50m1、チオ酢酸3.2m1を順に滴下し、室温にて4時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ酢酸エチルを加え、1%塩酸水で抽出した。得られた水層を炭酸水素ナトリウムでpH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム

)で精製することにより、S-(1-ベンジル-4-ピペリジル) チオアセテート2.77gを淡黄色固体として得た。

質量分析値(m/z): (FAB) 250 (M++1) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 40-2. 40 (7 H, m),$

2. 29 (3H, s),

2.60-2.90(2H, m)

3. 48 (2H, s),

7. 20-7. 40 (5H, m)

2) S-(1-ベンジル-4-ピペリジル) チオアセテート 2. 75 gに脱気した 0. 2 規定水酸化カリウム-エタノール溶液を加え、アルゴンを吹き込みながら室温にて、1時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。得られた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去することにより1-ベンジル-4-ピペリジンチオールを粗製物として 2. 30 g得た。これにトルエン 20 m 1を加え、ジフェニル酢酸 1. 9 1 g より得られるジフェニルイソシアネートのトルエン溶液 30 m 1を加え5日間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、析出した結晶を濾取し、S-(1-ベンジル-4-ピペリジル) N-ベンズヒドリルチオカルバメート 2. 51 gを無色針状晶として得た。

融点 115-116℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C30H32N2O5Sとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 67.65
 6.06
 5.26
 6.02

 実験値
 67.70
 6.03
 5.28
 6.05

実施例72

1) N-ベンズヒドリルアクリルアミド9.85g及び4-アミノ-1-ベンジルピペリジン7.70gのトルエン<math>100m1溶液を100℃で一晩攪拌した後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=19/1)で精製することにより、N-ベンズヒドリル-3-[(1-ベンジル-4-ピペリジル)アミノ]プロピオンアミド12.20gを赤褐色油状物として得た。

Nーベンズヒドリルー3ー [(1-ベンジルー4-ピペリジル) アミノ] プロピオンアミド 0. 85gをエタノール5mlに溶解し、4規定塩化水素-酢酸エチル溶液2mlで処理し、得られた無色固体をエタノールから再結晶することにより、Nーベンズヒドリルー3ー [(1-ベンジルー4-ピペリジル) アミノ] プロピオンアミド・2塩酸塩 0. 65gを無色針状晶として得た。

融点 235-240°C(分解) (EtOH)

元素分析値(C28H35N3OCl2・0. 5H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 66.01 7.12 8.25 13.92

実験値 66.30 7.04 8.36 13.93 2) アルゴン気流中、水素化リチウムアルミニウム3.00gのテトラヒドロフラン100m1懸濁液に、Nーベンズヒドリルー3ー[(1ーベンジルー4ーピペリジル)アミノ]プロピオンアミド10.50gのテトラヒドロフラン100m1溶液を室温にて30分で滴下し、さらに一晩攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液20m1を徐々に加えた後、反応液をセライトを用いて濾過し、濾液を減圧濃縮した。

残渣に水100m1を加え、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=19/1)で精製することにより、N-ベンズヒドリル-N'-(1-ベンジル-4-ピペリジル)トリメチレンジアミン5.72gを淡褐色油状物として得た。

質量分析値(m/z):(FAB)414(M+1)、167, 91

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)

- $\delta: 1. 34-1. 44 (2H, m),$
 - 1. 65-1. 74(2H, m).
 - 1. 78-2. 14 (6 H, m),
 - 2.40-2.47(1H, m),
 - 2. 63 (2H, t, J = 7 H z),
 - 2. 71 (2H, t, J = 7 Hz),
 - 2. 83 (2H, d, J = 12Hz),
 - 3. 48 (2H, s),
 - 4. 79 (1H, s),

7. 16-7. 40(15H, m)

3) NーベンズヒドリルーN'ー(1ーベンジルー4ーピペリジル)トリメチレンジアミン4.70g及びトリエチルアミン7.30gのジクロロメタン50m1溶液に氷冷下、トリホスゲン1.12gを加え全温にて一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液200m1を加え、クロロホルムで抽出後無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=49/1)で精製することにより1ーベンズヒドリルー3ー(1ーベンジルー4ーピペリジル)ー2ーオキソヘキサヒドロピリミジン0.93gを黄色油状物として得た。

1-ベンズヒドリル-3-(1-ベンジル-4-ピペリジル)-2-オキソヘキサヒドロピリミジン0. 93gをエタノール20m 1に溶解し、フマル酸0. 24gを加えた後、溶媒を減圧留去し得られた無色固体をエタノールーアセトニトリルから再結晶することにより、1-ベンズヒドリル-3-(1-ベンジル-4-ピペリジル)-2-オキソヘキサヒドロピリミジン・フマル酸塩0. 40g を無色結晶として得た。

融点 118-120℃(EtOH-CH3CN)

元素分析値(C₃₂H₃₇N₃O₅・1.2H₂Oとして)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 68.66

6.88

7. 28

実験値 68.80

6.81

7.48

実施例73

1-(3-ニトロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド

リルカルバメート 2. 50gをエタノール100m1及びメタノール100m1の混合溶媒に溶解し、ラネーニッケル存在下、水素雰囲気中接触還元を行った。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をジエチルエーテルで固化させることにより、粗精製1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 2. 40gを得た。この 0. 60gをエタノールに溶解し、4規定塩化水素の酢酸エチル溶液2m1を加えた後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をアセトニトリルージエチルエーテルから再結晶することにより、1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジルN-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩 0. 23gを淡黄色結晶として得た。

融点 215-222℃(CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C₂₆H₃₁N₃O₂C₁2・0. 2H₂O として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 63.47
 6.43
 8.54
 14.41

 実験値
 63.35
 6.42
 8.51
 14.64

	I	R^{2}		—(CI	H ₂),	-N -R ³		N— R4	
実施例番号	R¹	R²	р	R³	X	Y	A	Ř4	塩
1		Н	0	Н	0	0	-{\N-	-CH ₂ -	_
2		H	0	Н	0	0	N N	_	HC1
. 3		Н	0	Н	0	0		_	HC1
4		Н	0	Н	0	0	(Z)	-CH ₂ -	0.5 CO₂H HO₂C
5		CH₃-	0	Н	0	0	-{\N-	-CH ₂ -	HC1
6	\bigcirc	Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ -	HO₂C CO₂H
7		Н	0	Н	0	0	-{\N-	-CH ₂ -	
. 8			0	Н	0	0	-{ N-	-CH ₂ -	HO₂C CO₂H
9		Н	1	Н	0	0	-{\N-	-CH ₂ -	. —
10		Н	0	Н	0	OCH ₂	\(\)	-CH ₂ -	0.5 CO ₂ H HO ₂ C

		- <u>·</u>							
						·]	X L	$\widehat{}$	
į		R' >	>-	— (C	H₂)	j	Y-(A N— R4	
	.	R²	T			Ř³			
実施例番号	R'	R²	p	R³	X	Y	А	R4	塩
11		Н	0	Н	0.	OCH₂	N-	-CH ₂ -	-
12		Н	0	Н	0	0	N-	-CH ₂ -	-
13		Н	0	Н	0	NH	N-	-CH ₂ -	HC 1
14		Н	0	Н	0	0	-{N-	Н	HC1
15		H	0	Н	0	0	-(N-	$-(CH_2)_2$ $\downarrow 0$	-
16		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ -F	_
17		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -CH ₂	
18		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ Cl	COOH 1 COOH
19		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -C1	_
20		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂ -C1	

	I	\mathbb{R}^1 \mathbb{R}^2		—(C)	H ₂),	- N I R³	X Y-(A N-R4	
実施例番号	R¹	R²	p	R³	x	Y	A	R ⁴	塩
21		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ -CF ₃	<u> </u>
22		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂ CF ₃	_
23		Н	0	Н	0	0		H ₃ C -CH ₂ -	_
24		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂ CH ₃	_
25		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -CH ₃	
26		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ OCH ₃	<u>.</u>
27		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ - OCH ₃	
28		Н	0	Н	0	0	-{ N-	-(CH ₂) ₂ -	_
29		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH₃	_
30		Н	0	Н	0	0	-(N-	-(CH ₂)₂CH₃	_

		R ¹	·	—(C	H ₂),	-N R	X Y-(- A N-R4	
実施例番号	R¹	R²	p -	R³	x	Y	А	R4	塩
31		Н	0	Н	0	0	-{\n-	CH₃ I -CH₂CHCH₃	_
32		Н	0	Н	0	0	-{N-	-(CH ₂) ₄ CH ₃	_
33		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ -	_
34		Н	0	Н	0	0	-\N-	-(CH ₂) ₂ 0(CH ₂) ₂ 0H	0.5 CO ₂ H
35		Н	0	Н	0	0	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	-CH ₂ CH=CH-	C00H C00H
36		Н	0	Н	Ö	0	-\N-	-CH₂-C≡CH	
37		H	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂	
38		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ N	_
39		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -	_
40		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ N	_

	$ \begin{array}{c c} X \\ X \\ X \\ X \\ Y - A N - R^4 \end{array} $ $ \begin{array}{c c} R^2 & R^3 \end{array} $												
実施例番号	R¹	R²	p	R³	x	Y	А	R ⁴	塩				
41		Н	0	Н	0	0	-{N-	0 ₂ N -CH ₂ -	_				
42		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ -NO ₂	_				
43		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ N	- .				
44		Н	0	Н	0	0	N-	-CH ₂	_				
45		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂	HO ₂ C CO ₂ H				
46		Н	0.	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ NO ₂	HC1				
47		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ CN	HC1				
48		H	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ N	HC1				
49		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -	. СООН I СООН				
50		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ CH ₃	COOH COOH				

		R^1	· ·	 ←C	H₂→	- N I R	X Y—	A N-R4	
実施例番号	R1	R²	p	R³	X	Y	А	R4	塩
51		Н	0	Н	0	0	N-	H ₃ C CH ₃	COOH
52		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ Br	COOH COOH
53		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ -\(\big(\frac{0}{2}\big)	HO ₂ C CO ₂ H
54		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ 0	HO ₂ C CO ₂ H
55		H	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂ O	_
56		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ -CH ₃	2 H C 1
57		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH₂-€OH	HO₂C CO₂H
58		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -CH ₃	HO₂C CO₂H
59		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂ -SCH ₃	HO ₂ C CO ₂ H
60		Н	0	Н	0	0	-_N-	-CH ₂ -SOCH ₃	HO ₂ C CO ₂ H

	I	R ²		— (C1	H ₂),	- N R	X Y-(A N-R4	·
実施例番号	R۱	R²	p ·	R³	x	Y	А	R4	塩
61		.Н	0	Н	O [*]	0	-{_N-	-CH ₂ -SO ₂ CH ₃	HO ₂ C CO ₂ H
62		H	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -S	HO ₂ C CO ₂ H
63		Н	0	Н	0	СН₂	-(N-	-CH ₂ -	
64		H	Ō	Н	s	NH	-(N-	-CH ₂ -	_
65		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂ -NH ₂	HO ₂ C CO ₂ H
66		Н	0	Н	0	0	N-	H ₂ N -CH ₂ -	_
·67		Н	0	Н	0	0	-{N-		СООН СООН
68		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂ NHCOCH ₃	COOH
69		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ NHSO ₂ CH	3 COOH I COOH

	$ \begin{array}{c c} X \\ X \\ R^1 \\ R^2 \\ R^3 \end{array} $ $ \begin{array}{c c} X \\ Y \\ A \\ N \\ R^4 $												
実施例番号	R۱	R²	p -	R³	x	Y	Α	R4	塩				
70		H	0	СН₃	O	0	-{_N-	-CH ₂ -	HO ₂ C CO ₂ H				
71		Н	0	Н	0	S	-\N-	-CH ₂ -	HO ₂ C CO ₂ H				
73		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ NH ₂	2 H C 1				

実施例74

ジフェニル酢酸 0.85g、トリエチルアミン 0.49gのトル エン溶液25m1にジフェニルリン酸アジド1、21gを加え、1 00℃にて1時間攪拌し、更に30分間加熱還流した。反応液を室 温まで冷却した後、 $3\alpha-8-$ ベンジルー8-アザビシクロ[3] 2. 1] オクタン-3-オール0. 87gを加え、6時間加熱還流 した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルで希釈した後、飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順に洗浄した。得られ た有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した後、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタ ノール=50/1)で精製することにより、3α-8-ベンジル-8-アザビシクロ [3.2.1] オクター3-イル N-ベンズヒ ドリルカルバメート1.40gを黄色油状物として得た。これをエ タノール30m1に溶解し、4規定塩化水素-ジオキサン溶液1. 5m1を加え溶媒を留去した後、エタノールー水より再結晶するこ とにより、 $3\alpha-8-$ ベンジル-8-アザビシクロ [3, 2, 1]オクター3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩0 75gを無色結晶として得た。

融点 277-279℃(分解) (EtOH-H₂O) 元素分析値(C₂₈H₃₁N₂O₂C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 72.32
 7.15
 6.02
 7.62

 実験値
 72.55
 6.87
 6.05
 7.52

実施例74と同様にして以下の実施例75の化合物を得た。 実施例75

 $3\alpha - 8 -$ メチルー8 -アザビシクロ[3. 2. 1] オクター3

ーイル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 原料化合物:トロピン

融点 297-299℃(昇華) (EtOH)

元素分析値(C22H27N2O2C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 68.29
 7.03
 7.24
 9.16

9. 28

実験値 68.11 7.19 7.28

実施例76

ジフェニル酢酸1.27g、トリエチルアミン0.73gのトル エン溶液40m1に室温にてジフェニルリン酸アジド1.42m1 を滴下し、1.5時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却した後、 3 β - 8 - ベンジル - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン -3-オール1. 30gを加え、8時間加熱還流した。反応液を室温 まで冷却し、酢酸エチルを加えた後、水、飽和食塩水で順に洗浄し た。得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減 圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロ ロホルム/メタノール=100/1)で精製することにより、38 -8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタ-3-イ ル N-ベンズヒドリルカルバメート1.60gを得た。これをエ タノール30mlに溶解し、4規定塩化水素-ジオキサン溶液1. 2m1を加え、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をエタノール - エーテルより結晶化した後、エタノールより再結晶することによ り、 3 β - 8 - ベンジル - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ ン-3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1,07 gを無色結晶として得た。

融点 227-228℃ (EtOH)

元素分析値(C28H31N2O2C1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 72.63 6.75 6.05 7.66

実験値 72.49 6.82 6.08 7.76

実施例15と同様にして以下の実施例77及び78の化合物を得た。

実施例77

1 - シクロプロピルメチル - 4 - ピペリジル N - ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:シクロプロピルメチルブロミド

融点 176-178℃ (CH₂CN-Et₂O)

. 元素分析値(C25H30N2O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 66.06 6.65 6.16

実験値 65.73 6.61 6.16

実施例78

1-[(6-ヒドロキシメチル-2-ピリジル) メチル]-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:6-プロモメチル-2-ピリジンメタノール

融点 131-133℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C28H31N3O7として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 64.48 5.99 8.06

実験値 64.20 5.92 8.06

実施例53と同様にして以下の実施例79乃至83の化合物を得た。

実施例79

1-(4-xチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 4-エチルベンズアルデヒド

融点 116-117℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C₃₀H₃₄N₂O₆・0.25H₂Oとして)

C_.(%) H(%) N(%)

理論値 68.88 6.65 5.36

実験値 68.58 6.80 5.64

実施例80

1- [4-(1-ピロリジニル) ベンジル] -4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩

原料化合物:4-(1-ピロリジニル)ベンズアルデヒド

融点 135-138℃ (MeOH-i-Pr₂O)

元素分析値(C₃₀H₃₇N₃O₂C 1₂・0.75 H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 64.80 6.98 7.56 12.75

実験値 64.89 6.82 7.58 12.68

実施例 8 1

1-(3-ヒドロキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・<math>0.5フマル酸塩

原料化合物: 3-ヒドロキシベンズアルデヒド

融点 151-152℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C28H30N2O5・0. 25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 70.20 6.42 5.90

実験値 70.19 6.28 5.83

実施例82

1-(3, 4-ジヒドロキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: 3, 4-ジヒドロキシベンズアルデヒド

融点 190-192℃ (CH₂CN)

元素分析値(C₂₆H₂₈N₂O₄・0.25H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 71.46 6.57 6.41

実験値 71.84 6.45 6.52

実施例83

1-[(6-メチルー2-ピリジル)メチル]-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:6-メチル-2-ピリジンカルバルデヒド

融点 158-159℃ (EtOH)

元素分析値(C30H33N3O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 67.78 6.26 7.90

実験値 67.90 6.37 7.90

実施例 8 4

4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.60g、3-チオフェンカルバルデヒド0.40m1の1,2-ジクロロエタン溶液20m1にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム2.92gを室温で少量ずつ加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、pH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を

域圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=50/1) で精製することにより1ー(3-テニル)ー4ーピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.56gを得た。このうち1.01gをメタノール50m1に溶解し、シュウ酸0.21gを加えた後、溶媒を域圧下留去し、得られた固体をアセトニトリルージエチルエーテルより再結晶することにより、<math>1-(3-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリカルバメート・シュウ酸塩0.53gを無色結晶として得た。

融点 128-130℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C26H28N2O6S・0. 25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 62.32 5.73 5.59 6.40

実験値 62.35 5.62 5.55 6.57

実施例84と同様にして以下の実施例85乃至89の化合物を得た。

実施例85

1-(3-メチル-2-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:3-メチル-2-チオフェンカルバルデヒド

融点 186-187℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C27H30N2O6S・0. 2H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 63.07 5.96 5.45 6.24

実験値 63.13 5.98 5.40 6.26

実施例86

1-(5-メチル-2-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズ

ヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:5-メチル-2-チオフェンカルバルデヒド

融点 201-202℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C27H30N2O6Sとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 63.51 5.92 5.49 6.28

実験値 63.57 5.82 5.42 6.36

実施例 8 7

1-(5-二トロー2-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物:5-ニトロー2-チオフェンカルバルデヒド

融点 133-135℃ (EtOH-THF)

元素分析値(C24H26N3O4SC1として)

C(%) H(%) N(%) S(%) C1(%)

理論値 59.07 5.37 8.61 6.57 7.26

実験値 58.99 5.38 8.52 6.37 7.31

実施例88

1-(1H-ピロール-2-イルメチル)-4-ピペリジル N -ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:1H-ピロールー2-カルバルデヒド

融点 181-182°C (分解) (EtOH)

元素分析値(C26H28N3O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 65.12 6.10 8.76

実験値 64.82 6.00 8.82

実施例89

1-[(1-メチル-1H-ピロール-2-イル)メチル]-4
 -ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩
 原料化合物:1-メチル-1H-ピロール-2-カルバルデヒド
 融点 155-157℃ (分解) (MeOH-CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C27H31N3O6・0.2H2Oとして)

C₋(%) H(%) N(%)

理論値 65.23 6.37 8.45

実験値 65.24 6.34 8.40

実施例90

メチル N-(α -シクロブチルベンジル)カルバメート 0.64g 3-キヌクリジノール0.41gのトルエン懸濁液15 m1にアルゴン気流下、水素化ナトリウム0.02gを加え、140°Cにて生成するメタノールを除きながら5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、3-キヌクリジニル N-(α -シクロブチルベンジル)カルバメート0.38gを黄色油状物として得た。これをメタノール10m1に溶解し、フマル酸0.13gを加え、溶媒を減圧下留去した後、メタノールーアセトニトリルから結晶化することにより、3-キヌクリジニル N-(α -シクロブチルベンジル)カルバメート・フマル酸塩0.19gを無色結晶として得た。

融点 155-156℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C23H30N2O6・0. 25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 63.51 7.07 6.44

実験値 63.58 7.00 6.42

実施例90と同様にして以下の実施例91の化合物を得た。

実施例91

1-ベンジルー4-ピペリジル N-($\alpha-$ シクロプチルベンジル) カルバメート・フマル酸塩

原料化合物:1-ベンジル-4-ピペリジノール

融点 150-152℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C28H34N2O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 68.00 6.93 5.66

実験値 68.06 6.98 5.62

実施例92

4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 0.8 6g、無水炭酸カリウム 0.7 6gのジメチルホルムアミド懸濁液 20m1にNー[4ー(メタンスルホニルオキシメチル)ベンジル]トリフルオロアセタミド 0.7 0gのジメチルホルムアミド溶液を滴下し、室温で1晩攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、得られた有機層を水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=40/1)で精製することにより、1ー[4ー(トリフルオロアセタミドメチル)ベンジル]ー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート 1.3 1gを無色固体として得た。これにメタノール 20ml、水4ml、炭酸カリウム 0.2 0gを加え、室温で6時間攪拌し、溶媒を減圧下留去した。残渣に水を加え、クロロホルムで抽

出し、得られた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をエタノール15mlに溶解し、4規定塩化水素ージオキサン溶液1.5mlを加え、溶媒を減圧下留去した。残渣をエタノールージエチルエーテルから結晶化させ、エタノールージエチルエーテルから再結晶することにより、1-[4-(アミノメチル)ベンジル]-4-ピペリジルN-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩0.61gを無色結晶として得た。

融点 197-199℃ (EtOH-Et₂O) 元素分析値(C₂₇H₃₃N₃O₂C1₂・1.5H₂Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 61.25
 6.85
 7.94
 13.39

 実験値
 61.31
 6.47
 7.89
 13.33

実施例 9 3

4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 0.8 0g、炭酸カリウム 0.9 5gのアセトニトリル懸濁液 10 m 1に5ークロロメチルーNートリチルベンズイミダゾール 0.9 gを加え、4時間還流下攪拌した。室温まで冷却した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残渣に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=30/1)で精製することにより、1ー(Nートリチルー5ーベンズイミダゾリルメチル)ー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート 1.5 8 gを得た。これをアセトン 2 0 m 1 に溶解し、1 規定塩酸 5 m 1 を加え、室温で 2 4 時間攪拌し、溶媒を減圧下留去した。残渣にエタノールを加え結

晶化させた後、イソプロパノールージエチルエーテルから再結晶することにより、1-(1H-ベンズイミダゾールー5-イルメチル) -4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩 0.81gを無色結晶として得た。

融点 241-242°C (i-PrOH-Et₂O)

元素分析値(C27H30N4O2C12・0. 5H2Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 62.07
 5.98
 10.72
 13.57

 実験値
 62.46
 5.89
 10.62
 13.51

実施例94

3-キヌクリジニル N-($\alpha-$ シクロヘキシルベンジル)カルバメート 0. 45gの 2-プタノン溶液 5m1にヨウ化メチル 0. 08m1を滴下し、室温で 2時間攪拌し、析出した結晶を濾取した後、 2-プタノンで洗浄することにより、 3-[[N-($\alpha-$ シクロヘキシルベンジル)カルバモイル]オキシ]-1-メチルキヌクリジニウム ヨージド 0. 63gを無色結晶として得た。

融点 245-247°C (分解) (2-プタノン) 元素分析値(C₂₂H₃₃N₂O₂Iとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 I(%)

 理論値
 54.55
 6.87
 5.78
 26.20

 実験値
 54.56
 6.78
 5.79
 26.10

実施例95

 $3\beta-8-$ ベンジルー8-アザビシクロ[3.2.1]オクター3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート0.52gの2-プタノン溶液8m1にヨウ化メチル0.08m1を室温で滴下し、室温で30分間、5 C以下で一晩攪拌した後、更にヨウ化メチル0.0

4m1を滴下し、50 ℃で30 分間攪拌した。更に5 ℃以下で一晩 攪拌した後、析出した結晶を濾取し、3B-8- ベンジル-8- メ チル-8- アゾニアビシクロ [3.2.1] オクタ-3- イル N - ベンズヒドリルカルバメートヨージド0.06 gを無色結晶とし て得た。

融点 241-243℃ (分解) (2-ブタノン)

元素分析値(C28H33N2O2Iとして)

C(%) H(%) N(%) I(%)

理論値 61.27 5.85 4.93 22.32

実験値 61.09 5.78 4.86 22.43

実施例76と同様にして以下の実施例96及び97の化合物を得た。

実施例96

3-キヌクリジニル N- $(\alpha-$ シクロペンチルベンジル) カルバメート・塩酸塩

原料化合物: α-シクロペンチルフェニル酢酸、3-キヌクリジノ ール

融点 211-212℃(EtOH-Et2O)

元素分析値(C20H29N2O2 C1・0.25H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 65.03 8.05 7.58 9.60

実験値 65.07 7.93 7.59 9.79

実施例97

4-キヌクリジニル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 原料化合物:4-キヌクリジノール

融点 248-251℃(EtOH-Et2O)

元素分析値 (C21H25N2O2 C1・0.25H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 66.83 6.81 7.42 9.39

実験値 66.98 6.71 7.49 9.43

実施例90と同様にして以下の実施例98及び99の化合物を得た。

実施例98

原料化合物: (3R) - 3-キヌクリジノール

融点 116-117℃(CH₃CN)

元素分析値(C18H26N2O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 72.58 8.33 8.91

実験値 72.54 8.34 8.90

実施例99

 $3\beta-8-$ ベンジルー8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクター 3-イル N- $(\alpha-$ シクロプチルベンジル) カルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: $3\beta-8-\alpha$ ンジルー8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタンー3-オール メチル N-($\alpha-$ シクロプ チルベンジル) カルバメート

融点 178-180℃ (AcOEt)

元素分析値 (C28H34N2O6 ・0.2 H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 67.51 6.96 5.62

実験値 67.55 6.98 5.67

実施例100

融点 132-133℃(EtOH)

元素分析値(C₂₆H₂₇N₂O₂ C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 71.80
 6.26
 6.44
 8.15

 実験値
 71.68
 6.19
 6.42
 8.30

実施例101

 $4- \frac{1}{2}$ ペリジル $N- \frac{1}{2}$ $N- \frac{1}{2}$

黄色泡状物として得た。

質量分析値(m/z):(FAB)491(M+1)

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃, TMS内部標準)

- $\delta: 1.60-1.80(2H, m)$,
 - 1. 85-2. 00(2H, m),
 - 2. 20-2. 40(2H, m),
 - 2. 55-2. 75(2H, m),
 - 3.60(2H, s),
 - 4. 70-4. 85(1H, m),
 - 5. 29 (1H, br, s),
 - 5. 96 (1H, s),
 - 7. 20-7. 40(10 H, m),
 - 7. 65-7. 75(1H, m),
 - 7. 80-7. 95(2H, m)

実施例101と同様にして以下の実施例102乃至105の化合物を得た。

実施例102

1-(3-ニトロベンジル)-4-ピペリジル $N-(\alpha-$ シクロブチルベンジル) カルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:3-二トロベンジルクロリド

4-ピペリジル N- $(\alpha-$ シクロプチルベンジル)

カルバメート・塩酸塩

融点 104-106℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C26H31N3O8・0.25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 60.28 6.13 8.11

実験値 60.19 6.05 8.17

実施例103

原料化合物: 3-二トロベンジルクロリド

3 β-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ-3-

イル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩

融点 152-154℃(EtOH)

元素分析値(C30H31N3O8として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 64.16 5.56 7.48

実験値 64.04 5.44 7.46

実施例104

原料化合物:3-二トロベンジルクロリド

 $3\beta - 8 - 7$ ザビシクロ [3. 2. 1] オクター 3 - 7

イル $N-(\alpha-シクロプチルベンジル) カルバメー$

F

質量分析値(m/z):(FAB)450(M++1)

核磁気共鳴スペクトル(CDC13, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 62-2. 14 (14 H, m)$

2.52-2.62(1H, m),

3. 14 - 3. 22 (2 H, m).

- 3.66(2H, s),
- 4. 52-4. 62(1 H, m),
- 4. 84-4. 94 (2H, m),
- 7. 20-7. 34(5H, m),
- 7. 46 (1H, t, J = 7. 9Hz),
- 7. 70(1H, d, J=7.3Hz)
- 8. 09 (1H, d, J = 7. 9Hz),
- 8. 26 (1H, s)

実施例105

1-ベンズヒドリル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカル バメート

原料化合物:ベンズヒドリルブロミド

融点 155-156℃(EtOH)

元素分析値(C₃₂H₃₂N₂O₂として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 80.64 6

6. 77 5. 88

実験値

80.66

6.84

5.88

実施例14と同様にして以下の実施例106乃至108の化合物を得た。

実施例106

 $3\beta-8-7$ ザビシクロ [3.2.1] オクター 3-4ル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物: $3\beta-8-$ ベンジルーアザビシクロ [3, 2, 1] オクター 3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート

融点 199-201℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C21H25N2O2C1・0.5H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 66.05 6.86 7.34 9.28

実験値 65.94 7.05 7.32 9.03

実施例107

 $3\beta - 8 - 7$ ザビシクロ [3. 2. 1] オクター 3 - 4ル $N - (\alpha - \nu)$ クロプチルベンジル) カルバメート

原料化合物: $3\beta-8-$ ベンジル-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ-3-イル N- $(\alpha-$ シクロプチルベンシル) カルバメート

質量分析値(m/z): (FAB) 3 1 5 (M⁺ + 1) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 60-2. 12 (13 H, m),$

2. 52-2. 62(1 H, m),

3.00-3.20(2H, m),

3.62-3.70(2H, m),

4. 50-4. 60(1H, m),

4. 82-4. 98(2H, m),

7. 16-7. 32(5H, m)

実施例108

4-ピペリジル N- $(\alpha-$ シクロプチルベンジル) カルバメート・塩酸塩

原料化合物: 1-ベンジルー4-ピペリジル N-($\alpha-$ シクロブ チルベンジル) カルバメート

融点 142-144℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C₁₇H₂₅N₂O₂C1・0.25H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値62.007.808.5110.76実験値62.127.748.4910.95

実施例109

 $3\beta - 8 - 7$ ザビシクロ [3, 2, 1] オクター 3 - 7ル Nー ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 0.50g、3-チオフェン カルバルデヒド0. 18gの1, 2-ジクロロエタン溶液10m1 にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 0.95 gを少量ずつ加 え、室温にて一晩攪拌した。反応液に飽和食塩水、次いで飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液を加えpH9とし、クロロホルムで抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、 溶媒を减圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー(クロロホルム→クロロホルム/メタノール= 1 0 0 */* ビシクロ[3.2.1]オクター3ーイル N-ベンズヒドリルカ ルバメート0.55gを得た。これをエタノール15m1に溶解し、 フマル酸 0. 14gを加え、溶媒を減圧下留去した。得られた固体 をエタノールージエチルエーテルより結晶化させることにより、3 -3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩 0.5 3 g を無色結晶として得た。

融点 107-109℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C30H32N2O6S・0.75H2Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 64.10
 6.01
 4.98
 5.70

 実験値
 63.95
 5.88
 4.92
 5.74

実施例110

4 -ピペリジル $N - (\alpha -$ シクロブチルベンジル) カルバメー ト・塩酸塩 0. 5 0 g、 3 - チオフェンカルバルデヒド 0. 1 8 g の1,2-ジクロロエタン溶液10mlにトリアセトキシ水素化ホ ウ素ナトリウム 0. 95 gを少量ずつ加え、室温で3日間攪拌した。 反応液に飽和食塩水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、 pHを9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去し た。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロ ロホルム→クロロホルム/メタノール=50/1)で精製すること プチルベンジル)カルバメート0.60gを得た。これをメタノー ル20m1に溶解し、フマル酸165mgを加え溶媒を減圧下留去 した。残渣をメタノールーアセトニトリルから結晶させることによ り、1-(3- テニル) - 4 - ピペリジル N - (α - シクロプチルベンジル)カルバメート・フマル酸塩 0.61gを無色結晶とし て得た。

融点 162-163℃ (MeOH-CH₃ CN)

元素分析値(C26H32N2O6Sとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 62.38
 6.44
 5.60
 6.41

 実験値
 62.00
 6.37
 5.49
 6.42

実施例111

 $4- \frac{1}{2}$ ペリジル N-(α -シクロブチルベンジル)カルバメート・塩酸塩 0.5 0 g、フルフラール 0.1 5 gの 1,2 - ジクロロエタン溶液 1 0 m 1 に室温でトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 0.9 5 gを少量ずつ加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽

和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、pH9とした後、 $2\pi n$ とので、 2π

融点 166-167℃(CH₃ CN)

元素分析値(C26H32N2O7として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 64.45 6.66 5.78

実験値 64.17 6.60 5.75

実施例111と同様にして以下の実施例112及び113を得た。 実施例112

1-(2,3-ジヒドロ-5-ベンゾ[b]フラニルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩原料化合物:2,3-ジヒドロ-5-ベンゾ[b]フランカルバルデヒド

融点 121-123℃(EtOH-Et2O) 元素分析値(C32H34N2O7・0.5 H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 67.71 6.21 4.94

実験値 67.56 6.08 4.87

実施例113

1-(4-ジエトキシメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:テレフタルアルデヒド モノジエチルアセタール 質量分析値(m/z):(FAB) 503 (M^++1) 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 13 (6 H, t),$

- 1. 45-1. 60(2H, m),
- 1. 75-1. 90(2H, m),
- 2. 10-2. 15(2H, m),
- 2. 60-2. 70(2H, m),
- 3. 29 (2H, s),
- 3. 40-3. 60 (6H, m),
- 4. 50-4. 5.5 (1 H, m),
- 5. 45 (1H, s),
- 5. 86 (1H, d),
- 7. 20-7. 35(14H, m).
- 8. 21 (1H, s)

実施例114

1-(4-ジエトキシメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.12gのアセトン溶液35m1に1規定塩酸5m1を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えpH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた固体を

質量分析値(m/z): (FAB) 429 (M^++1) 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

- $\delta: 1.45-2.05(2H, m)$,
 - 1. 75-1. 90(2H, m),
 - 2. 10-2. 25(2H, m).
 - 2. 60-2. 75(2H, m),
 - 3.56 (2H, s),
 - 4. 50-4. 60(1H, m),
 - 5. 86 (1H, d, J = 8.0 Hz),
 - 7. 20-7. 25(2H, m),
 - 7. 25-7. 35(8H, m).
 - 7. 53 (2H, d, J = 9. 2Hz).
 - 7. 87 (2H, d, J = 9. 2Hz),
 - 8. 25 (1 H, d, J = 8. 0 Hz),
 - 9. 98 (1H, s)

実施例115

1-(4-ホルミルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート0.30g、ジメチルアミン・塩酸塩0.06gの1,2-ジクロロエタン懸濁液6m1に室温でトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム0.45gを少量ずつ加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えpH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシ

リカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール= 20/1)で精製することにより、1-(4-i)メチルアミノメチルベンジル)-4-iペリジル N-iベンズヒドリルカルバメート 0.27gを得た。これをエタノール5m1に溶解し、4規定塩化水素-iジオキサン溶液 0.4m1を加えた後、溶媒を減圧下留去し、得られた固体をエタノール-iジエチルエーテルから再結晶することにより、1-(4-i)メチルアミノメチルベンジル)-4-iピペリジル N-iベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩 0.18gを無色結晶として得た。

融点 242-244°C(分解)(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C28H37N3O2Cl2・H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 63.50 7.17 7.66 12.93

実験値 63.53 7.08 7.60 12.86

実施例115と同様にして以下の実施例116の化合物を得た。 実施例116

1-(4-メチルアミノメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩

原料化合物:メチルアミン・塩酸塩

融点 227-230℃(EtOH-Et2O)

元素分析値(C28H35N3O2C12・1.5 H2Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 61.87 7.05 7.73 13.05

実験値 62.17 6.99 7.67 12.73

実施例117

1-(3-ニトロベンジル)-4-ピペリジル $N-(\alpha-$ シク

ロブチルベンジル)カルバメート 0. 7 4 gのエタノール溶液 7 m 1にラネーニッケル存在下、水素雰囲気中室温にて 4 時間攪拌した。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をエタノールに溶解し、 4 規定塩化水素ージオキサン溶液 1 m 1 を加え、溶媒を減圧下留去した。得られた固体をエタノールより再結晶することにより、1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジル $N-(\alpha-シクロブチルベンジル)$ カルバメート・ 2 塩酸塩を無色 結晶として得た。

融点 188-190℃(EtOH)

元素分析値(C24H33N3O2C12・0.5 H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 60.63 7.21 8.84 14.91

実験値 60.47 7.33 8.72 14.71

実施例118

融点 238-240℃(EtOH-H₂O) 元素分析値(C₂₈H₃₂N₃O₂C1₂・0.5 H₂Oとして) C (%) H (%) N (%) C 1 (%) 64.24 6.55 8.03 13.54

実験値 64.14 6.64 7.79 13.15

実施例119

理論値

融点 183-187℃(EtOH-CH₃CN) 元素分析値(C₂₆H₃₅N₃O₂Cl₂·0.75H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 61.72 7.27 8.30 14.01

実験値 61.60 7.07 8.27 14.04

実施例120

4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.0

g、炭酸カリウム 0.80 gのアセトニトリル懸濁液 15m1 に室温で tert-プチル N-(4-プロモメチルフエニル)-N-メチルカルバメート 0.86 gを加え、室温で <math>3 日間攪拌した。不溶物を遮去した後、溶媒を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1)で精製することにより、1-[4-[N-(tert-プトキシカルボニル)-N-メチルアミノ]ベンジル]-4-ピペリジルN-ベンズヒドリルカルバメート 0.89 gを無色泡状物質として得た。

このものをエタノール5m1、酢酸エチル20m1に溶解し、4 規定塩化水素ージオキサン溶液3m1を加え、室温で2日間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/トリエチルアミン=20/1/0.1)で精製した後、クロロホルムに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をエタノール20m1に溶解した後、シュウ酸0.26gを加え、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製し、得られた固体をエタノールージイソプロピルエーテルで再結晶することにより、1-[4-(N-メチルアミノ)ベンジル]-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・1.5シュウ酸塩を無色結晶として得た。

融点 99-101℃(EtOH-i-Pr₂O) 元素分析値(C₃oH₃4N₃Oε・0.25H₂Oとして)

C'(%) H(%) N(%)

理論値 63.31 6.11 7.38

実験値 63.21 6.18 7.39

実施例121

(3R) -3-キヌクリジニル N-($\alpha-$ シクロブチルベンジル)カルバメート 0. 3 6 gの 2-ブタノン溶液にメチルプロミドを結晶が析出するまで吹きこみ、更に室温で 3 時間、 5 $\mathbb C$ τ τ τ で一晩攪拌し、結晶を濾取することにより、 (3R) -3- [[N-($\alpha-$ シクロプチルベンジル)カルバモイル]オキシ]-1-メチルキヌクリジニウムプロミド 0. 17 gを無色結晶として得た。

融点 115-117 $\mathbb{C}(2-\mathcal{I}$ \mathcal{I} \mathcal{I}

元素分析値(C20H29N2O2Br・H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) Br(%)

理論値 56.21 7.31 6.55 18.70

実験値 55.87 7.16 6.48 18.60

実施例122

1-シンナミルー4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 0.22gのメタノール溶液に、<math>10%パラジウム-炭素存在下、水素雰囲気中、室温で3時間攪拌した。触媒を濾去した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/NH、<math>OH=20/1/0.1)で精製し、得られた結晶をアセトニトリルから再結晶することにより 1-(3-フェニルプロピル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 0.04gを無色結晶として得た。

融点 119-120℃(CH₃CN)

元素分析値(C28H32N2O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 78.47 7.53 6.54

実験値 78.41 7.51 6.50

実施例123

1-(3-シアノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート3.70g及びトリエチルアミン1.05gのピリジン100ml溶液に、室温下、硫化水素ガスを1.5時間流入した後、さらに一晩攪拌した。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを濾去し濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=95/5)で精製することにより1-(3-チオカルバメート3.88gを黄色アモルファスとして得た。この0.30gをエタノール5mlに溶解し、4規定塩化水素の酢酸エチル溶液2mlを加えた後、溶媒を減圧留去し得られた残渣を酢酸エチルージエチルエーテルから再結晶することにより1-(3-チオカルバモイルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩0.24gを黄色結晶として得た。

融点 147-150℃ (AcOEt-Et₂O) 元素分析値(C₂₇H₃₀N₃O₂SC1・0.75H₂Oとして)

C(%)H (%) N (%) Br (%) C1 (%) 理論値 63.64 6. 23 8. 25 6, 29 6.96 実験値 63.86 6. 14 8. 20 6.37 7.01

実施例124

1-(3-f)オカルバモイルベンジル)-4-fペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 2. 80gのアセトン 30m1 溶液にヨウ化メチル 0. 38m1 を加え 5. 5 時間還流した。溶媒を減圧

留去した後、残渣をエタノール50m1に溶解し、酢酸アンモニウム3.00gを加えた後室温にて一晩攪拌した。溶媒を減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/NH、OH=100/10/1)にて精製した後、得られた粗結晶をクロロホルムから再結晶することにより1-(3-アミジノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・酢酸塩0.27gを無色結晶として得た。

融点 165-170℃ (CHC1₃)

元素分析値(C₂,H₃,N,O,として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 69.30 6.82 11.15

実験値 69.00 6.83 11.17

実施例125

質量分析値(m/z): (FAB) 3 4 5 (M⁺ + 1) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃, TMS内部標準)

 $\delta: 1.00-2.20 (14 H, m),$

3. 20-3. 80 (6 H, m),

4. 10-4. 40 (1 H, m),

4. 80-5. 10(1H, m),

5. 49, 5. 85 (1H, $brs \times 2$)

7. 20-7. 50 (5H, m)

実施例126

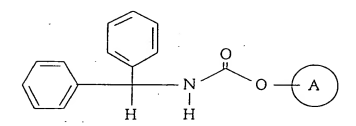
融点 128-130°C (CH₃CN-i-PrOH) 元素分析値(C₂₈H₃₂N₄O₆・0.5 C₃H₈O・0.5 H₂Oと して)

C(%) H(%) N(%)

理論値 63.31 6.66 10.01

実験値 63.56 6.55 9.82

質量分析値(m/z):(FAB)431(M++1)



実施例	A 環	塩又はQ-
74	H N	HC1
75	CH s N	HC1
76	N H	HC1
95	H ₃ C ₊	I -

実施例	- R 4	塩
77		СООН СООН
78	N O H	СООН
79	C 2 H 5	С О О Н С О О Н
80		2 H C 1
81	ОН	0.5 COOH HOOC
82	ОН	<u></u>

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N \\$$

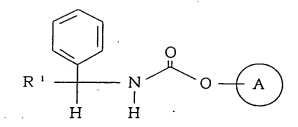
実施例	- R 4	塩
83	N CH,	ноос
. 84	S	СООН СООН
85	C H 3	СООН СООН
86	S C H 3	СООН СООН
87	S NO 2	H C 1
88	H N	С О О Н С О О Н
89	CH ₃	С О О Н С О О Н

$$R \stackrel{\downarrow}{+} H \stackrel{O}{+} O \stackrel{A}{-} A$$

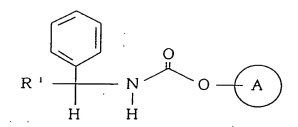
実施例	R¹	A 環	塩又はQ-
90		, N	ноос
91		N-	ноос
92		NH 2	2 H C 1
93		N N N H	2 H C 1
94		CH _s	Ι -

$$\begin{array}{c|c}
R & & O \\
\hline
H & H & H
\end{array}$$

実施例	R ¹	A 環	塩又はQ-
.96		N	HC1
97		N	HC1
98		N	· <u> </u>
99		N H	СООН СООН
100	C1-	N	- -
101		NO 2 NO 2	<u> </u>



実施例	R ¹	A 環	塩又はQ-
102		NO 2	СООН .l СООН
103		NO ₂	СООН ! СООН
104		NO 2	_
105			_
106		N H H	HC1



実施例	R¹	A 環	塩又はQ-
107		N H H	_
108		N H	HC1
109		N S	ноос
110		N S	ноос
. 111		N O	ноос Соон
112		N O	ноос соон

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ R & & & & & \\ H & & & H & \\ \end{array}$$

実施例	R ⁻¹	A 環	塩又はQ-
113		OCH2CH3	
114		СНО	_
115		CH3 CH3	2 H C 1
116		NHCH3	2 H C 1
117		NH ₂	2 H C 1
118		NH ₂	2 H C 1

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ \hline R & & & & & \\ H & & & H & \\ \end{array}$$

実施例	R 1	A 環	塩又はQ-
119		NH ₂	2 H·C 1
120		NHCH ₃	C00H 1.5 C00H
121		C H 3	Br ⁻
122		N.	_
123		NH ₂	HC1

$$R' \xrightarrow{H} N O \xrightarrow{A}$$

実施例	. R¹	A 環	塩又はQ~
124		N H NH ₂	СН₃СООН
125		O TX	
126		NH ₂	C O O H C O O H 0.5 >— OH

処方例1

本発明化合物		-	5.	0	
乳糖	1	1	3.	6	
微結晶セルロース		2	8.	4	
軽質無水ケイ酸			1.	5	
ステアリン酸マグネシウム			1.	5	

本発明化合物 1 5 g、ラクトース 3 4 0. 8 gおよび微結晶セルロース 8 5. 2 gをD C 型混合機を用いて混合した。混合物をローラーコンパクターを用いて圧縮成形し、フレーク状圧縮物を得た。ハンマーミルを用い、フレーク状圧縮物を粉砕し、粉砕品を 2 0 Mesh篩を用いて篩過した。篩過品に軽質無水ケイ酸 4. 5 gおよびステアリン酸マグネシウム 4. 5 gを加え、D C 型混合機で混合した。混合品を直径 7. 5 mmの臼杵を用いて打錠し、一錠重量 150 mgの錠剤 3 0 0 0 錠を得た。

処方例2

本発明化合物	5.	0
乳糖	95.	2
コーンスターチ	4 0.	8
ポリビニルピロリドンK25	7.	5
ステアリン酸マグネシウム	1.	5
ヒドロキシプロピルメチルセルロース 2910	2.	3
ポリエチレングリコール6000	0.	4
二酸化チタン	1.	1
精製タルク	0.	7

本発明化合物 1 5 g、ラクトース 2 8 5. 6 gおよびコーンスターチ 1 2 2. 4 gを流動層造粒機中で混合した。別にポリビニルピ

ロリドン22.5gを水127.5gに溶解し、結合液を調製した。 流動層造粒機を用いて混合物に結合液を噴霧造粒し、造粒品を得た。 造粒品にステアリン酸マグネシウム4.5gを加え、DC型混合機 で混合した。混合品を直径7.5mmの臼杵を用いて打錠し、一錠 重量150mgの錠剤3000錠を得た。

別にヒドロキシプロピルメチルセルロース2910 2.3g、ポリエチレングリコール6000 0.4g、二酸化チタン1.1gおよび精製タルク0.7gを水24.2gに懸濁し、コート液を調製した。ハイコーターを用いて錠剤3000錠にコート液をコートし、一錠重量154.5mgのフィルムコート錠を得た。処方例3

(吸入液剤)

本発明化合物 10mg を生理食塩液 90m1 に溶解し、さらに同液を加えて全量を 100m1 とした後、 1m1 容アンプルに 1m1 ずつ分注し、 115 $\mathbb{C}-30$ 分間滅菌処理し、吸入液剤とした。 処方例 4

(粉末吸入液剤)

本発明化合物

 $50 \mu g$.

乳 糖

4 5 0 μ g

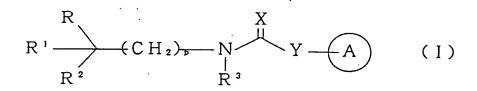
計

 $500 \mu g$

本発明化合物 5 g、乳糖 4 5 gを均一に混合し、同混合物 2 0 0 m gを専用の粉末吸入器に充塡し粉末吸入製剤 (1 吸入 5 0 0 μ g) とした。

請 求 の 範 囲

1. 一般式(I)で示されるカルバメート誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物



(式中の記号は以下の意味を有する。

R:置換されていてもよいアリール基(該置換基は、下記D群

により選択される1乃至5個の置換基である。)

R¹:シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基

(該置換基は、下記D群により選択される1乃至5個の置

換基である。)

R²:水素原子、水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、

シクロアルキル基又はアリール基

R³:水素原子又は低級アルキル基

A環:下記一般式(Ⅱa), (Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基、

$$(CH_{2})_{m}$$

$$(CH_{2})_{n}$$

$$(CH_$$

$$(CH_2)$$
, Z
 (CH_2) , CH_2), $CH_$

X:酸素原子又は硫黄原子

Y :酸素原子、硫黄原子、式-NR®-で示される基、メチレン基又は式-O-CH2-で示される基

Z :式 >N-R 4 又は式 >N $^+$ <R 5 \cdot Q $^-$ で示される基

Z':式 $\rightarrow N$ (O)。又は式 $\rightarrow N^{\frac{t}{-}}R^{6} \cdot Q^{-}$ で示される基

Q-: 陰イオン

 R^4 :水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、又は式 $-B-R^7$ で示される基

 R^5 : 低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、 又は式 $-B-R^7$ で示される基

R⁶:低級アルキル基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基

R⁷:シクロアルキル基、水酸基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、ベンズヒドリル基、置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基

R®:水素原子、低級アルキル基又はR®と一体となり炭素数2 乃至4個のアルキレン基

B : 単結合、低級アルキレン基、低級アルケニレン基、又は低級アルキニレン基

m, n:同一又は異なって1乃至4の整数(但し、m+nは3乃 至5の整数を意味する。)

p:0又は1

q:0又は1

r, s, t:同一又は異なって0乃至3の整数(但し、r+s+tは2又は3を意味する。)

D群:ハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基

- 2. Yが酸素原子である請求の範囲1記載のカルバメート誘導体 又はその塩。
- 3. Rがフェニル基であり、R¹ がシクロアルキル基又は、置換されていてもよいフェニル基であり、R² が水素原子、低級アルキル基又はフェニル基であり、pが0である請求の範囲2記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 4. A環が一般式(Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基である請求 の範囲1又は2記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 5. A環が一般式(IIa)又は(IIc)で示される基であり、R⁴ 又はR⁵ が式-B-R⁷ で示される基であり、R⁷ が置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基である請求の範囲1乃至3から選択されるいずれか一項記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 6. A環が一般式(IIa)で示される基ある請求項の範囲5記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 7. A環が一般式(Ⅱc)で示される基である請求の範囲5記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 8. A環が一般式(IIb)で示される基であり、R'がシクロアルキル基又はフェニル基である請求の範囲1乃至3から選択されるいずれか一項記載のカルバメート誘導体又はその塩。

- 9. 請求の範囲1記載のカルバメート誘導体又はその塩を有効成分とするムスカリンM。受容体拮抗剤。
- 10. ムスカリンM。受容体が関与する過敏性腸症候群、痙性大腸炎、及び憩室炎等の消化器疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器疾患、及び神経性頻尿、神経因性膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮、慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の必尿器疾患の予防又は治療剤である請求の範囲 9 記載のムスカリンM。受容体拮抗剤。
- 11. 神経性頻尿、神経性因膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮、 慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患の予防 又は治療剤である請求の範囲 1 0 記載のムスカリンM。受容体拮抗 剤。
- 12. 慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器 疾患の予防又は治療剤である請求の範囲 1 0 記載のムスカリンM。 受容体拮抗剤。
- 13. A環が一般式(IIa)で示される基である請求の範囲9又は10記載のムスカリンM。受容体拮抗剤。
- 14. A環が一般式(IIa)で示される基であり、 R^4 又は R^5 が式 $-B-R^7$ で示される基であり、 R^7 が置換されていてもよいアリール基又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいへテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基である請求の範囲13記載のムスカリン M_3 受容体拮抗剤。
- 15. A環が一般式(IIb)又は(IIc)で示される基である請求の範囲9又は10記載のムスカリンM。受容体拮抗剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP94/0143

		PCT/JP94/01436	
A. CLASSIFICATION OF SUB	JECT MATTER		
211/22, 401/06, 40 According to International Patent Class	14, 211/34, 211/42, 211/4 5/06, 409/06, 451/06, 453 sification (IPC) or to both national classification	and left ADIK31/40, 31/435	
Minimum documentation searched (classi Int. C15 C07D207/	fication system followed by classification symbols)		
Documentation sevented set	11cation system followed by classification symbols) 00-50, 211/00-98, 401/00-00-14, 453/00-06, A61K31/	14, 405/00-14, 409/00- 40-465	
become and searched other than minim	um documentation to the extent that such document	s are included in the fields searched	
Electronic data base consults d			
Constituted during the in	nternational search (name of data base and, where pr	racticable, search terms used)	
CAS ONLINE	-	·	
C. DOCUMENTS CONSIDERED T	O BE RELEVANT		
	vith indication, where appropriate, of the relevan		
A WO, A, 93-1604 Ltd.), August 19, 199	8 (Fujisawa Pharmaceutica	1 Co., 1-15	
A WO. A 92-6059	3 (19. 08. 93), (Family:	none)	
April 30, 1992	April 30, 1992 (30, 04, 02)		
& GB, A, 2,249 & JP, A, 5-5045	.093 & FD N FOC 555		
	·		
Further documents are listed in the con	Ninuation of Roy C		
 Special categories of cited documents: 			
"A" document defining the general state of the art to be of particular relevance	which is not considered date and not in conflict	ed after the international filing date or priority t with the application but cited to understand underlying the invention	
"E" earlier document but published on or after the "L" document which may throw doubts on priori cited to establish the publication date of an special reason (as specified)	international filing date "X" document of particular	relevance; the claimed invention cannot be	
"O" document referring to an oral disclosure, us	"Y" document of particular considered to involve	relevance; the claimed invention cannot be	
the priority date claimed	iling date but later than being obvious to a pers "&" document member of the	on skilled in the art	
Date of the actual completion of the internation	onal search Date of mailing of the inter		
November 22, 1994 (22	. 11. 94) December 13,	1994 (13. 12. 94)	
Name and mailing address of the ISA/	Ausharia 1 cm		
Japanese Patent Office	e		
Form PCT/ISA/210 (second about 1)	Telephone No.		
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)			

405/00-14,409/00-14,451/00-14

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. CL CO7D207/14,211/34, 211/42,211/46,211/54,211/58,211/22,401/06. 405/06,409/06,451/06,453/02, A61K31/40, 31/435,31/445 В. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) C07D207/00-50,211/00-98,401/00-14

453/00-06, A61K31/40-465

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号 1-15
A	WO,A,93-16048(藤沢薬品工業株式会社), 19.8月.1993(19.08.93)(ファミリーなし)	
A .	WO,A,92-6958(BRITISH TECHNOLOGY GROUP LTD), 30.4月.1992(30.04.92) &GB,A,2,249,093&EP,A,506,903 &JP,A,5-504578	1-15

C額の続きにも文献が列挙されている。

│ │ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「し」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献
- 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「丫」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性 がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 22.11.94 13.12.94 名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 C 8 2 1 7 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 星野 超 英 െ 東京都千代田区霞が関三丁目 4番3号 3 4 5 4 電話番号 03-3581-1101 内線